### Translation of JP(A)2000-72773 A

Applied: August 28, 1998 Application No.: H10-259261 Laid-Open: March 7, 2000

### TITLE: PURINE DERIVATIVES

INVENTOR: Shogo Sakuma, Takeshi (or Goo) Endo, and Masashi (or Tadashi)

Kobayashi

### **APPLICANTS:** Zeria Pharmaceutical and Japan Chemifa

#### 1. TITLE OF INVENTION

Purine derivatives

#### 2. ABSTRACTS

### [Goals]

To offer purine derivatives which demonstrate remarkable treatment effect for the liver diseases without heavy side effects.

### [Solution]

Liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (2) below, its physiologically allowable salts, or their similar compounds:

[wherein  $R^{20}$  expresses  $-(CH_2)_m - R^{60}$ ;  $R^{60}$  is a hydrogen atom, an alkyl group, an alkoxy group, a substituted aryl group, or a substituted heterocyclic group; m is the

$$\begin{array}{c|c}
H & R^{20} \\
N & N \\
R^{30} & N \\
L^{10} & R^{50}
\end{array}$$
(2)

number 1 to 6;  $R^{30}$  expresses a fluorine atom or a trifluoro methyl group;  $R^{40}$  is a hydrogen atom or an alkyl group;  $R^{50}$  is the aryl group with the specific substitution group or the heterocyclic group with the specific substitution group;  $L^{10}$  and  $L^{20}$  are either a single bond or an alkylene group; wherein the aryl group in  $R^{50}$  has the specific substitution group when  $R^{20}$  is a methyl group and  $R^{30}$  is a trifluoro methyl group].

#### 3. PATENT CLAIM

#### [Claim 1]

Liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) below or its physiologically allowable salts as the effective component:

$$\begin{array}{ccc}
R^{1} & R^{2} \\
N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
N & N & N & N \\
L^{1} & L^{2} & R^{5}
\end{array}$$
(1)

[herein  $R^1$  and  $R^2$  may be the same or different from each other and express a hydrogen atom or  $-(CH_2)_n - R^6$ , wherein  $R^6$  is a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and n is the integer from 1 to 6;

R<sup>3</sup> expresses a hydrogen atom, a halogen atom, a trifluoro methyl group or a nitro group:

R<sup>4</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms;

R<sup>5</sup> is: an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and

L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> may be the same or different from each other and express either a

single bond or an alkylene group with 1 to 6 carbon atoms;

wherein in the case of R<sup>1</sup> being a hydrogen atom, R<sup>2</sup> being a methyl group, both L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> being a single bond, and R<sup>3</sup> being a trifluoro methyl group, a phenyl group of aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 in R<sup>5</sup> possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10].

[Claim 2]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component which is described in Claim 1 wherein R<sup>6</sup> in the general formula (1) expresses a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; and a phenyl group, a naphthyl group, quinolyl group, 1, 2, 3, 4-tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, thienyl group, thiazolyl group, pyridyl group, or pyrimidyl group, which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and n is an integer from 1 to 3.

### [Claim 3]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component which is described in Claim 1 wherein R<sup>3</sup> in the general formula (1) expresses a hydrogen atom, a fluorine atom, or a trifluoro methyl group; and R<sup>4</sup> is a hydrogen atom or a methyl group.

### [Claim 4]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component which is described in Claim 1 wherein R<sup>5</sup> in the general formula (1) expresses a quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, thienyl group, thiazolyl group, pyridyl group, or pyrimidyl group, which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

### [Claim 5]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component which is described in Claim 1 wherein R³ in the general formula (1) expresses a halogen atom and R⁵ is a phenyl or naphthyl group which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

### [Claim 6]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component

which is described in Claim 1 wherein both L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> in the general formula (1) are a single bond.

### [Claim 7]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component which is described in Claim 1 wherein R<sup>1</sup> in the general formula (1) is a hydrogen atom and R<sup>2</sup> is a methyl group, iso-butyl group, benzyl group or a methoxy ethyl group.

### [Claim 8]

Purine derivative expressed by the general formula (2) below or its physiologically allowable salts:

$$\begin{array}{c|c}
H & R^{20} \\
N & N & N \\
R^{30} & N & N \\
\downarrow^{110} & R^{20} \\
\downarrow^{120} & R^{50}
\end{array}$$
(2)

[herein  $R^{20}$  expresses the group  $-(CH_2)_m - R^{60}$ , wherein  $R^{60}$  is a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and m is the integer from 1 to 6:

R<sup>30</sup> expresses a fluorine atom or a trifluoro methyl group;

R<sup>40</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms;

R<sup>50</sup> is: an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and

L<sup>10</sup> and L<sup>20</sup> may be the same or different from each other and express either a single bond or an alkylene group with 1 to 6 carbon atoms;

wherein in the case of R<sup>20</sup> being a methyl group and R<sup>30</sup> being a trifluoro methyl group, an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 in R<sup>50</sup> possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10].

### [Claim 9]

The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically allowable salts described in Claim 8 wherein R<sup>60</sup> in the general formula (2) expresses a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms and m is 1; R<sup>30</sup> is a fluorine atom or a trifluoro methyl group; R<sup>40</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; R<sup>50</sup> expresses a phenyl group, thienyl group, pyridyl group, furyl group, quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, or benzoimidazolyl group, which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and both L<sup>10</sup> and L<sup>20</sup> express a single bond; wherein in the case of R<sup>60</sup> being a hydrogen atom and R<sup>30</sup> being a trifluoro methyl group, a phenyl group in R<sup>50</sup> characteristically possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10].

#### [Claim 10]

The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically allowable salts described in Claim 8 wherein R<sup>20</sup> in the general formula (2) expresses a methyl group, R<sup>30</sup> is a fluorine atom, R<sup>40</sup> is either a hydrogen atom or a methyl group, and R<sup>50</sup> is a phenyl group which may possess one substitution group of a nitro group, a chlorine atom, an amino group or a dimethyl amino group.

#### Claim 11

The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically allowable salts described in Claim 8 wherein R<sup>20</sup> in the general formula (2) expresses a methyl group, R<sup>30</sup> is a trifluoro methyl group, R<sup>40</sup> is a hydrogen atom, and R<sup>50</sup> is either a thienyl group or a furyl group.

#### 3. DETAILED EXPLANATION OF INVENTION

### [Technical Fields Invention Belongs to]

The present invention relates to the purine derivatives useful as the liver disease treatment agent.

[Conventional Techniques]

As the currently marketed liver disease treatment agent, interferon (IFN), urso-deoxy cholic acid, glycyrrhetinic acid, DL-methionine, and glycyr-wrightine [Note from the Translator-1] are known. Among them, interferon is known to be effective for C-type hepatitis, however, it also has a problem of severe side effects such as causing interstitial pneumonia and heavy depression. In addition, other compounds such as glycyr-wrightine present a weaker effect by the oral administration, therefore, they are usually administered by injection, which is an inconvenient administration method. Therefore, the liver disease treatment agent which does not present severe side effects and demonstrates apparent effect by the oral administration is strongly desired.

The compounds below having a purine ring as a mother skeleton are known, although they are not used as the liver disease treatment agent. The anti-convulsant effect is reported for 6- (methyl amino)- 9- (2- fluoro benzyl) purine (BWA 78U) [JP Kokai 60- 226880 and J. Med. Chem., 29, p1133- 1134 (1986)]. A selective inhibition effect for phosphodiesterase (IV) is reported for 6- (methyl amino)- 9- (2- fluoro benzyl)-2- (trifluoro methyl) purine (NCS-613) [J. Med. Chem., 40, p1768- 1770 (1997)]. Further, the anti- *lino* virus effect is reported for 6- (dimethyl amino)- 9- (3- amino benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine, 6- (dimethyl amino)- 9- (3- amino benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine, 6- (dimethyl amino)- 9- benzyl- 2- (trifluoro methyl) purine, and 6- (dimethyl amino)- 9- (2- fluoro benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine [J. Med. Chem., 32, p1757- 1763(1989)]. Also the anti-epileptic effect is reported for 6- (dimethyl amino)- 9- benzyl purine (JP Kokai 60- 226880), 6- (methyl amino)- 9- benzyl purine [J. Med. Chem., 31, p606- 612 (1988)], and for 9- (2- fluoro benzyl) purine [J. Med. Chem., 29, p1133- 1134 (1986)], respectively.

### [Problems Solved by the Invention]

The purpose of the present invention is to offer the novel treatment agent for the liver diseases such as C type hepatitis, alcohol type hepatitis, and hepatocirrhosis and the novel purine derivatives useful for the treatment of the liver diseases.

### [Methods to Solve the Problems]

As a result of the research, the inventors of the present invention discovered that the purine derivatives expressed by the general formula (1) below and their physiologically allowable salts have the superior inhibition effect for the liver damage and completed the present invention. In other words, the present invention is the liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) below or its physiologically allowable salts as the effective component:

In the general formula (1), each code indicates the following meaning.

 $R^1$  and  $R^2$  may be the same or different from each other and express a hydrogen atom or  $-(CH_2)_n - R^6$ , wherein  $R^6$  is a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and n is the integer from 1 to 6.

R<sup>3</sup> expresses a hydrogen atom, a halogen atom, a trifluoro methyl group or a nitro group.

R<sup>4</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms.

R<sup>5</sup> is: an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

And L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> may be the same or different from each other and express either a single bond or an alkylene group with 1 to 6 carbon atoms.

However, in the case of R<sup>1</sup> being a hydrogen atom, R<sup>2</sup> being a methyl group, both L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> being a single bond, and R<sup>3</sup> being a trifluoro methyl group, a phenyl group of aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 in R<sup>5</sup> possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

The desirable forms of the liver disease treatment agent of the present invention are as following:

- 1) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein R<sup>6</sup> in the general formula (1) expresses a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; and a phenyl group, a naphthyl group, quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, thienyl group, thiazolyl group, pyridyl group, or pyrimidyl group, which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and n is an integer from 1 to 3.
- 2) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein R<sup>3</sup> in the general formula (1) expresses a hydrogen atom, a fluorine atom, or a trifluoro methyl group; and R<sup>4</sup> is a hydrogen atom or a methyl group.
- 3) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein R<sup>5</sup> in the general formula (1) expresses a quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, thienyl group, thiazolyl group, pyridyl group, or pyrimidyl group, which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.
- 4) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein R³ in the general formula (1) expresses a halogen atom and R⁵ is a phenyl or naphthyl group which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.
- 5) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein both L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> in the general formula (1) are a single bond.
- 6) The liver disease treatment agent comprising purine derivative or its physiologically allowable salts as the effective component wherein R<sup>1</sup> in the general formula (1) is a hydrogen atom and R<sup>2</sup> is a methyl group, iso-butyl group, benzyl group or a methoxy ethyl group.

Further, the present invention also offers the novel purine derivative expressed by the general formula (2) below or its physiologically allowable salts which demonstrate the superior liver disease treatment effect:

$$\begin{array}{c|c}
H & R^{20} \\
N & N & N \\
R^{30} & N & R^{20}
\end{array}$$
(2)

In the general formula (2), each code indicates the following meaning.

 $R^{20}$  expresses the group  $-(CH_2)_m - R^{60}$ , wherein  $R^{60}$  is a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms; an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and m is the integer from 1 to 6.

R<sup>30</sup> expresses a fluorine atom or a trifluoro methyl group.

R<sup>40</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms.

R<sup>50</sup> is: an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

And L<sup>10</sup> and L<sup>20</sup> may be the same or different from each other and express either a single bond or an alkylene group with 1 to 6 carbon atoms.

However, in the case of R<sup>20</sup> being a methyl group and R<sup>30</sup> being a trifluoro methyl group, an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 in R<sup>50</sup> possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.

The desirable forms of the purine derivative and its physiologically allowable salts of the general formula (2) are as following:

- The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically 1) allowable salts wherein R<sup>60</sup> in the general formula (2) expresses a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms and m is 1; R<sup>30</sup> is a fluorine atom or a trifluoro methyl group; R<sup>40</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms; R<sup>50</sup> expresses a phenyl group, thienyl group, pyridyl group, furyl group, quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, or benzoimidazolyl group, which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a halogen atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbons, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; and both L<sup>10</sup> and L<sup>20</sup> express a single bond; wherein in the case of R<sup>60</sup> being a hydrogen atom and R<sup>30</sup> being a trifluoro methyl group, a phenyl group in R<sup>50</sup> characteristically possesses groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms, a chlorine atom, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms, and an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10.
- 2) The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically allowable salts wherein R<sup>20</sup> in the general formula (2) expresses a methyl group, R<sup>30</sup> is a fluorine atom, R<sup>40</sup> is either a hydrogen atom or a methyl group, and R<sup>50</sup> is a phenyl group which may possess one substitution group of a nitro group, a chlorine atom, an amino group or a dimethyl amino group.
- 3) The purine derivative expressed by the general formula (2) or its physiologically allowable salts wherein  $R^{20}$  in the general formula (2) expresses a methyl group,  $R^{30}$  is a trifluoro methyl group,  $R^{40}$  is a hydrogen atom, and  $R^{50}$  is either a thienyl group or a furyl group.

### [Execution Forms of the Invention]

The liver disease treatment agent comprising purine derivative expressed by the general formula (1) or its physiologically allowable salts as the effective component is interpreted in details.

In the purine derivative expressed by the general formula (1), R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> may be the same or different from each other and express a hydrogen atom or  $-(CH_2)_0 - R^6$ . Here, R<sup>6</sup> is a hydrogen atom; an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms such as methyl group, ethyl group, propyl group, iso- propyl group, butyl group, and iso- butyl group; an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms such as methoxy group, ethoxy group, and propoxy group; an aryl group such as a phenyl group, of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms such as methyl group, ethyl group, propyl group, iso- propyl group, butyl group, and iso- butyl group, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms such as methoxy group, ethoxy group, and propoxy group, and an aryl group such as a phenyl group, of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group such as pyridyl group, furyl group, thienyl group, which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N. O. and S as the ring constituting atom and which may possess the similar substitution groups. The letter n is an integer from 1 to 6 and more desirably 1 or 2. The desirable combination of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> is: R<sup>1</sup> is a hydrogen atom and R<sup>2</sup> is a methyl group, ethyl group, propyl group, iso-butyl group, benzyl group, methoxy ethyl group, furfuryl group, or thienyl methyl group.

R<sup>3</sup> is desirably a hydrogen atom, a fluorine atom, a chlorine atom, or a trifluoro methyl group. More desirable groups are a hydrogen atom, a fluorine atom, and a trifluoro methyl group.

R<sup>4</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms such as methyl group, ethyl group, propyl group, iso- propyl group, butyl group, and iso- butyl group. The desirable one is a hydrogen atom.

R<sup>5</sup> is: an aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 and which may possess 1 to 5 groups or atoms selected from the following group as the substitution groups: an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms such as methyl group, ethyl group, propyl group, iso- propyl group, butyl group, iso- butyl group, and tert- butyl group, an alkoxy group with 1 to 6 carbon atoms such as methoxy group, ethoxy group, and propoxy group, a halogen atom such as a fluorine atom and chlorine atom, a nitro group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an amino group, an alkyl amino group with 1 to 6 carbon atoms such as methyl amino group, ethyl amino group, propyl amino group, iso- propyl amino group, butyl amino group, iso- butyl amino group, dimethyl amino group, and diethyl amino group, and an aryl group such as a phenyl group, of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 10; or a heterocyclic group which comprises 1 to 4 hetero atoms selected from the group of N, O, and S as the ring constituting atom and which may possess the similar substitution groups. Among the said substitution groups, the desirable ones are: a chlorine atom, a fluorine atom, tertbutyl group, hydroxyl group, nitro group, phenyl group, carboxyl group, dimethyl amino group, and amino group. The desirable aryl group of which ring constituting carbon atom number is from 6 to 12 are: a phenyl group or a naphthyl group. The desirable heterocyclic rings are: quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, thienyl group, thiazolyl group, pyridyl group, and

pyrimidyl group. More desirable ones are: quinolyl group, 1, 2, 3, 4- tetrahydro quinolyl group, benzoimidazolyl group, furyl group, and thienyl group. Thienyl group and furyl group are particularly desirable.

L<sup>1</sup> and L<sup>2</sup> may be the same or different from each other and express either a single bond or an alkylene group with 1 to 6 carbon atoms such as methylene group, ethylene group, propylene group, iso- propylene group, butylene group, and iso-butylene group. The desirable case is the single bond for both.

Among the purine derivatives expressed by the general formula (1), the known compounds or the compounds obtained by the known methods are listed in Table 2 later.

In the purine derivatives expressed by the general formula (2), the desirable examples for  $R^{20}$ ,  $R^{40}$ ,  $R^{50}$ ,  $L^{10}$ ,  $L^{20}$  and m are the similar groups, atoms, and numbers as shown for  $R^2$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ ,  $L^1$ ,  $L^2$  and n in the general formula (1), respectively.

Then, some manufacturing methods for the novel purine derivatives expressed by the general formula (2) are exemplified below.

Synthesis route for purine derivatives expressed by the general formula (2) --- (I)

In the above synthesis route (I), X is a halogen atoms such as a chlorine atom or a bromine atom, and Z is a chlorine atom, bromine atom, iodine atom, tosyl oxy group, or a mesyl oxy group. R<sup>20</sup>, R<sup>30</sup>, R<sup>40</sup>, R<sup>50</sup>, L<sup>10</sup>, and L<sup>20</sup> indicate the same meanings listed above. The purine compound (c) is obtained by the reaction of the purine compound (a) and the compound (b). This reaction is carried out within the solvents such as dimethyl formamide (DMF), dimethyl sulfoxide (DMSO), benzene, toluene, acetone, and dichloro methane under the existence of the base such as potassium carbonate, sodium carbonate, triethyl amine, and sodium hydroxide. The raw material, the purine compound (a) may be obtained by, for example, the method of Giner-Sorala [J. Am. Chem. Soc., 80. p5744- 5752 (1958)]. Then, the obtained purine compound (c) is reacted with amine compound (d) resulting in the purine derivative expressed by the general formula (2) of the present invention. This reaction is carried out within the solvents such as ethanol, methanol, benzene, dichloro methane, and tetrahydrofuran (THF) under the existence of the base such as potassium carbonate and triethyl amine.

## Synthesis route for purine derivatives expressed by the general formula (2) --- (II)

The said synthesis route (II) is for the case of R<sup>30</sup> being a fluorine atom in the purine derivative expressed by the general formula (2). X, R<sup>20</sup>, R<sup>40</sup>, R<sup>50</sup>, L<sup>10</sup>, and L<sup>20</sup> indicate the same meanings listed above. The purine compound (f) is obtained by the reaction of the purine compound (e) and the compound (b). This reaction is carried out by the similar method described in the reaction of the synthesis route (I). The obtained purine compound (f) is reacted with sodium nitrite within the solvent such as water, DMF, and THF to form diazo compound. Then fluorination agent such as 70% hydrofluoric acid- pyridine solution, tetrafluoro boric acid, tetrafluoro phosphoric acid, and hexafluoro germanic acid is reacted and further alkali such as sodium hydroxide is reacted to obtain the purine compound (g). After obtaining the purine compound (h) by performing the diazo formation and fluorination first, the reaction with the compound (b) also results in the purine compound (g). The reaction of the purine compound (g) with the amine compound (d) results in the purine derivative (2') of the present invention which has a fluorine atom as R<sup>30</sup>, among those purine derivatives expressed by the general formula (2).

## Synthesis route for purine derivatives expressed by the general formula (2) ---

(III)

In the said synthesis route (III), A is either an aryl group of which ring constitution carbon atom number is 6 to 12 or a heterocyclic ring. R<sup>20</sup>, R<sup>30</sup>, R<sup>40</sup>, R<sup>50</sup>, L<sup>10</sup>, and L<sup>20</sup> indicate the same meanings listed above. In the general formula (2), when the substitution group of the aryl group of which ring constitution carbon atom number is 6 to 12 or a heterocyclic ring in R<sup>50</sup> is an amino group, the contact reduction of the nitro compound (i) with platinum oxide or palladium carbon in the solvent such as ethanol, ethyl acetate, methanol, and THF results in the purine derivative (2") of the present invention. Further, the said purine derivative (2") may be also obtained by the reduction of the nitro compound (i) with iron or zinc in acetic acid or with tin (II) chloride in ethanol.

Synthesis route for purine derivatives expressed by the general formula (2) -- (IV)

In the said synthesis route (IV), Y is a halogen atom and R is an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms. X, R<sup>30</sup>, R<sup>40</sup>, R<sup>50</sup>, L<sup>10</sup>, and L<sup>20</sup> indicate the same meanings listed above. The pyrimidine compound (I), obtained by the reaction of the pyrimidine compound (j) and the amine compound (k), is reacted with ortho-formic acid ester to obtain the purine compound (n) by closing a ring. Then this is reacted with amine compound (d) in order to obtain the purine derivative expressed by the general formula (2) of the present invention.

The representative purine derivatives expressed by the general formula (2) are shown in Table 1 (Tables 1-1, 1-2, 1-3). In Tables 1-1 and 1-2, both of  $L^{10}$  and  $L^{20}$  are a single bond.

$$\begin{array}{c|c}
H & R^{20} \\
N & N \\
R^{30} & N \\
R^{40} & R^{50}
\end{array}$$
(2)

Table 1-1

Compounds	R <sup>20</sup>	R <sup>30</sup>	R <sup>40</sup>	R <sup>50</sup>	Manufacturing
					Example
1	CH₃	CF₃	Н	2- quinolyl	1
2	CH <sub>3</sub>	CF₃	H	3- thienyl	2
3	CH₂ CH₃	CF₃	Н	3- amino phenyl	
4	CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	H	1- methyl- 2- benzoimidazolyl	5
5	CH₃	CF₃	H	1, 2, 3, 4- tetrahydro quinoline- 2- yl	6 .
6	CH₃	CF <sub>3</sub>	H	2- furyl	7
7	CH₃	CF₃	H	2- thienyl	8
8	CH₃	CF₃	Н	8- quinoly!	9
9	iso-butyl	CF₃	Н	phenyl	19
10	CH₃	CF₃	Н	3, 5- di- t- butyl -4- hydroxy phenyl	22
11	CH₂ CH₃	CF₃	CH₃	2- thienyl	
12	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CF₃	Н	2- pyridyl	
13	CH₃	CF₃	H·	3- pyridyl	
14	CH₃	CF₃	CH₂ CH₃	4- pyridyl	
15	CH₃	CF₃	Н	5- (3- amino) thienyl	
16	CH₃	CF₃	Н	5- (3- carboxyl) thienyl	
17	CH₃	ℂF₃	ļ Ḥ į	5- (3- dimethyl amino) thienyl	
18	CH₃	CF <sub>3</sub>	H	3- amino phenyl	4
19	CH₃	CF <sub>3</sub>	Н	3- dimethyl amino phenyl	21

Table 1-2

Compounds	R <sup>20</sup>	R <sup>30</sup>	R <sup>40</sup>	R <sup>50</sup> .	Manufacturing example
20	CH <sub>3</sub>	F	Н	phenyl	3
21	CH <sub>3</sub>	F	H.	3- chloro phenyl	10
22	CH <sub>3</sub>	F	CH₃	phenyl	11
23	CH <sub>3</sub>	F	H .	3- nitro phenyl	12
24	CH₃	F	Н	2- quinolyl	
25	CH₃	F	Н	1- methyl- 2- benzoimidazolyl	
26	CH₃	F	H	1, 2, 3, 4- tetrahydro quinoline- 2- yl	
27	CH₃	F	H.	2- furyl	
28	CH₃	F	H	3- thienyl	
29	CH₃	F	H	2- thienyl	,
30	CH₃	F	H	8- quinolyl	
31	CH₂ CH₃	F .	CH₃	2- thienyl	,
32	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	F	Н	2- pyridyl	
33	CH₃	F	H	3- pyridyl	
34	CH₃	F	CH₂ CH₃	4- pyridyl	
35	CH₃	F	H	5- thiazolyl	•
36	CH₃	F	H ·	5- (3- carboxyl) thienyl	•
37	<sup>-</sup> CH₃	F	Н	5- (3- dimethyl amino) thienyl	
38	CH₃	F	H	3- amino phenyl	
39	CH₃	F	Н	3- dimethyl amino phenyl	
40	CH₂ CH₃	F	H	3- amino phenyl	
41	CH <sub>3</sub>	F	H	3- carboxy phenyl	

Table 1-3

Table 1-3	·				
Comp. R <sup>20</sup>	R <sup>30</sup>	R <sup>40</sup> R <sup>50</sup>	L <sup>10</sup>	L <sup>20</sup>	M .Ex

$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
50       CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H       3- thienyl       CH <sub>2</sub> -         51       CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H       2- thienyl       CH <sub>2</sub> -         52       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H       3- thienyl       CH <sub>2</sub> -	
51       CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H       2- thienyl       CH <sub>2</sub> -         52       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H       3- thienyl       CH <sub>2</sub> -	
52 CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 3- thienyl CH <sub>2</sub> -	
LES LOU LOE LOU OU LA thiopyl	
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	- 1
55   CH2 Ph   CF3   CH3   2- thienyl   CH2 CH2   -	
56 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OMe CF <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> 3- thienyl CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	
57 CH <sub>2</sub> Ph CF <sub>3</sub> H 2- pyridyl	
58 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Ph CF <sub>3</sub> H 3- pyridyl CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	
59 furfuryl CF <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> 4- pyridyl – –	
60 CH <sub>2</sub> Ph CF <sub>3</sub> H 5- thiazolyl – –	
61 CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 5- pyrimidyl CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH	
62 CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 5- (3- amino) thienyl – CH <sub>2</sub>	
63 CH <sub>2</sub> Ph CF <sub>3</sub> H 5- (3- carboxyl) thienyl	
64 CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 5- (3- dimethyl amino) CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	İ
thienyl	
65 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Ph F H 3- amino phenyl   66 furfuryl F H 3- dimethyl amino phenyl	
67 3- pyridyl F H 3- amino phenyl	
methyl	
68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OMe F H 3- dimethyl amino phenyl –	
69 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OMe CF <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> 3- thienyl – –	ļ
70 CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 5- thiazolyl	İ
71 CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> H 5- pyrimidyl – –	
72 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OMe F CH <sub>3</sub> 3- thienyl – –	
73 CH <sub>3</sub> F H 5- pyrimidyl	
74 CH <sub>3</sub> F H 5- (3- amino) thienyl – –	- 1

Then, the representative compound examples for the purine derivatives expressed by the general formula (1) are listed in Table 2. The purine derivatives which may be included in both of the general formulae (1) and (2) were listed only in Table 1.

Table 2

10010								
Comp.	R¹	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R⁴	R <sup>5</sup>	L <sup>1</sup>	L <sup>2</sup>	M. Ex
75	CH₃	Н	CF <sub>3</sub>	Н	1- naphthyl	-	-	14

76	CH₃	Н	CF <sub>3</sub>	Н	2- naphthyl	-	-	17
77	CH₃	Н	H	Н	phenyl		_	
78	CH₃	Н	Н	Н	phenyl	CH <sub>2</sub>	-	i
79	CH₃	H.	Н	Н	phenyl	CH₂	CH₂	
80	CH <sub>3</sub>	CH₃	Н	Н	phenyl	_	-	
81	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CH₃	H	H	phenyl	—	-	_
82	CH₃	H	Н	H	2- thienyl	l <b>–</b>	_	
83	CH₃	Н	H	Н	3- thienyl	CH₂	CH₂	
84	CH₃	Н	CF <sub>3</sub>	Н	phenyl	CH₂	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	
85	CH₂ Ph	CH₃	CF₃	CH₃	phenyl	_	<b>–</b> .	
86.	CH₃	CH₃	CF₃	H	phenyl	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	_	
87	CH₂ CH₃	CH₃	CF <sub>3</sub>	CH₃	phenyl	_	-	
88	CH₃	Η.	Br	Н	phenyl		-	
89	CH₃	н	Br	Н	phenyl	CH₂	-	
90	CH₃	Н	Br	Н ,	phenyl	CH₂	CH <sub>2</sub>	
91	CH₃ :	CH₃	Br	Н	phenyl	_	_	
92	CH₂ CH₃	CH₃	CI	Н	phenyl	-	-	
93	CH₃	Н	CI	H	2- thienyl	_	-	
94	CH₃	Н	CI	Н	3- thienyl	CH <sub>2</sub>	CH <sub>2</sub>	
95	CH₂ Ph	Н	CI	`H	phenyl	_	-	
96	CH₃	Н	NO <sub>2</sub>	Н	phenyl	_	-	•
97	CH <sub>3</sub>	H	NO <sub>2</sub>	Н	phenyl	CH <sub>2</sub>	-	
98	CH₃	Н	NO <sub>2</sub>	Н	phenyl	CH <sub>2</sub>	CH₂	
99	CH₃	CH₃	NO <sub>2</sub>	Н	phenyl	_	-	
100	CH <sub>3</sub>	Н	H	Н	3- nitro phenyl	-	_	
101	CH₃	Н	Н	H	3- amino phenyl		_	•
102	CH₃	Н	H	Н	3- dimethyl amino phenyl	_	-	
103	CH₃	н	Н	Н	3- carboxy phenyl	_		
104	CH <sub>3</sub>	Н	H	H	2- fluoro phenyl	-		

The purine derivatives expressed by the general formulae (1) or (2) of the present invention may be converted to their physiologically allowable salts by following the ordinary methods. Examples of such the salts are: acid added salts with inorganic salts such as chlorides, carbonates, sulfates, phosphates, hydrobromate, and hydriodate; and acid added salts with organic acids such as acetate, oxalate, malonate, succinate, maleiate, fumarate, lactate, malate, citrate, tartarate, and methane sulfonate.

The liver disease treatment agent of the present invention may be utilized by human as the ordinary orally administrated agent or the non- orally administrated agent (injection agent). For the medicine forming of the purine derivatives expressed by the general formula (1) which is the effective component of the liver disease treatment agent of the present invention, the ordinary methods in the technical field of the medicine forming may be utilized. Agent types are: tablet, granule, powder, capsule, suspension, injection solution, and suppository.

For the manufacturing of the said liver disease treatment agent, the ordinary filler, disintegration agent, binder, lubricant, colorant, and dilutant may be added. Examples of the filler are: lactose, D-mannitol, crystalline cellulose, and glucose. Examples of the disintegration agent are: starch and carboxy methyl cellulose calcium (CMC-Ca). Examples of the binder are: hydroxy propyl cellulose (HPC) and polyvinyl pyrrolidone (PVP). And examples of the lubricant are magnesium stearate and talc.

The human dosage as the injection agent is usually in the range from 0.5 mg to 100 mg per day as the amount of the purine derivatives expressed by the general formula (1) or of their pharmaceutically allowable salts, which is the effective component of the liver disease treatment agent of the present invention. In the case of the oral administration agent, the amount in the range from 5 mg to 1000 mg per day is selected.

The purine derivatives expressed by the general formula (1) of the present invention may be used as the liver disease treatment agent by combining with the effective component of the known liver disease treatment agents such as interferon and glycyr-wrightine.

[Examples]

[Physiological Test 1]

Evaluation of liver damage suppression effect in mouse liver damage model induced by *Concanavaline* A (Con. A) [Con. A: GPT inhibition % (30 mg/kg, p. o.)]

(Test method)

Physiological saline of Con. A (2.5 mg/ml) was administrated to BALB/C mouse (manufactured by Japan Charles River, 17 to 22 g female; obtained from Japan Bio-Material Center) at the ratio of 12.5 mg/kg from the tail vein. After 24 hours, the blood sample was obtained from the abdominal main artery, the obtained blood was separated by centrifugal force, and the plasma was obtained. The measurement of GPT (trans-aminase) within plasma was carried out by the automatic analyzer (7060 type, manufactured by Hitachi) by the enzyme method with *Autocela* ALT (manufactured by Dai-Ichi Kagaku Yakuhin). The tested compound (30 mg/kg) was suspended into 1% methyl cellulose (MC) aqueous solution and orally administrated an hour prior to Con. A administration. As a control, 1% methyl cellulose aqueous solution was employed.

[Physiological Test 2]

Evaluation of liver damage suppression effect in mouse liver damage model induced by lipo-polysaccharide- galactosamine [LPS- GalN: GPT inhibition % (30 mg/kg, p. o.)]

(Test method)

Five week old BALB/C type male mice (manufactured by Japan Charles River) was employed as a group of six. They were administrated with aqueous solution of D-galactosamine (700 mg/kg) to the abdominal cavity. Then physiological saline of lipopolysaccharide (3  $\mu$ g/kg) was administrated through the tail vein. After 8 hours, the blood sample was obtained from abdominal main vein under ether anesthesia. The obtained blood was separated by centrifugal force and the plasma was obtained. The measurement of GPT (trans-aminase) within plasma was carried out by the automatic analyzer (7060 type, manufactured by Hitachi) by the enzyme method with *Autocela* ALT (manufactured by Dai-Ichi Kagaku Yakuhin). The tested compound (30 mg/kg)

was suspended into 1% methyl cellulose (MC) aqueous solution and orally administrated an hour prior to the administration of the D- galactosamine and lipopolysaccharide. As a control, 1% methyl cellulose aqueous solution was employed.

### (Test results)

The results for some compounds among the compounds described in the manufacturing examples later are shown in Table 3. Here, the suppression ratio was calculated by the equation below:

Suppression ratio (%) = [(Average GPT value in the control group) - (Average GPT value in the group administrated by the tested compound)]/ [Average GPT value in the control group] x 100.

Table 3

Tested Compounds —	GPT Suppression Ratio % (30 mg/kg, p. o.)				
rested compounds	Con. A	LPS-GalN			
Compound 2	80.2				
Compound 6	53.3				
Compound 7	74.4	86.8			
Compound 10	47.7				
Compound 18	58.8				
Compound 19	49.0				
Compound 20	74.6				
Compound 21	57.9	<b></b>			
Compound 22	60.0				
Compound 23	91.4	92.7			
Compound 46	58.0				

According to Table 3, it was confirmed that the purine derivatives expressed by the general formula (1) has a strong GPT escape suppression effect against the liver damage induced by Con. A and by lipo-polysaccharide- galactosamine.

## [Toxicity Test]

BALB/C type female mouse (17 to 24 g, manufactured by Japan Charles River) was orally administrated by the tested compounds and the death condition up to 7 days after the administration was observed. The tested compounds was suspended in 1% methyl cellulose (MC) aqueous solution and administrated at the volume of 10 ml/kg.

The toxicity test result is presented in Table 4.

Table 4

1 4510 1	
Tested Compounds	Dosage – Death Condition (death number/administrated number)
Compound 2	1000 mg/kg – (0/3)
Compound 7	500  mg/kg - (0/3)
Compound 18	500 mg/kg – (0/1)
Compound 19	500 mg/kg – (0/3)

Therefore, a high safety of the purine derivatives in Table 4, which are included in the general formula of the present invention, was clarified.

The tested compounds in Tables 3 and 4 indicate the purine derivatives below. The manufacturing examples and physical property data of these compounds are described later.

Compound 2: 6- (methyl amino)- 9- (3- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 6: 6- (methyl amino)- 9- (furfuryl)- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 7: 6- (methyl amino)- 9- (2- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 10: 6- (methyl amino)- 9- [(3, 5- di- tert- butyl- 4- hydroxy) benzyl]- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 18: 6- (methyl amino)- 9- (3- amino benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 19: 6- (methyl amino)- 9- (3- dimethyl amino benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

Compound 20: 9- benzyl- 6- (methyl amino)- 2- fluoro purine

Compound 21: 9- (3- chloro benzyl)- 6- (methyl amino)- 2- fluoro purine

Compound 22: 2- fluoro- 6- (methyl amino)- 9- (α- methyl benzyl)- purine

Compound 23: 2- fluoro- 6- (methyl amino)- 9- (3- nitro benzyl)- purine

Compound 46: 6- (methyl amino)- 9- (4- phenyl benzyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine

[Manufacturing Example 1] 6- (Methyl amino)- 9- (2- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 1)

1) Manufacturing of 6- chloro- 9- (2- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine According to the method by Giner-Sorala [J. Am. Chem. Soc., 80, p5744- 5752 (1958)], 6- chloro- 2- (trifluoro methyl) purine (500 mg, 2.25 mmol) was synthesized and dissolved into 10 ml of DMF. Then, potassium carbonate (465 mg, 3.37 mmol) and 2- (chloro methyl) quinoline (598 mg, 3.37 mmol) were added and stirred for 20 hours at room temperature. After confirming the completion of the reaction, water and ethyl acetate was added and extracted by ethyl acetate. After separating the ethyl acetate layer, it was washed with water and dried by sodium sulfate anhydride. After distilling off the solvent, the residue was purified by silica gel column chromatography (hexane/ ethyl acetate = 1 / 1; volume ratio) and slightly yellowish white powder of the title compound was obtained (390 mg, 49% yield).

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.81 (2H, s)
7.49 (1H, d, J = 8 Hz)
7.57 (1H, t, J = 8 Hz)
7.74 (1H, t, J = 8 Hz)
7.83 (1H, d, J = 8 Hz)
8.00 (1H, d, J = 9 Hz)
8.20 (1H, d, J = 9 Hz)
8.64 (1H, s)
```

- 2) Manufacturing of 6- (methyl amino)- 9- (2- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine
- 6- Chloro- 9- (2- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine obtained in the above section 1) (380 mg, 1.08 mmol) was dissolved into 4 ml of ethanol and added with 40% monomethyl amine aqueous solution (0.5 ml) at room temperature. After stirring for 20 hours at room temperature, water (10 ml) was added. Precipitated crystal was filtered off, washed with water and dried for 3 hours under reduced pressure. As a result, 310 mg of the title compound was obtained as white powder (80% yield).

```
mp: 206 to 208 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta;
3.25 (3H, bs)
5.69 (2H, s)
5.85 (1H, bs)
7.42 (1H, d, J = 8 Hz)
7.56 (1H, t, J = 8 Hz)
7.74 (1H, t, J = 8 Hz)
7.80 (1H, d, J = 8 Hz)
8.04 (1H, d, J = 9 Hz)
8.10 (1H, s)
8.14 (1H, d, J = 9 Hz)
```

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1640, 1600, 1550, 1490, 1440, 1420, 1380, 1280, 1220, 1200, 1130, 980, 940, 820, 760, 740, 640.

[Manufacturing Example 2] 6- (Methyl amino)- 9- (3- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 2)

6- Chloro- 2- (trifluoro methyl) purine (300 mg, 1.35 mmol) was dissolved into 10 ml of DMF. Then, potassium carbonate (280 mg, 2.03 mmol) and 3- (bromo methyl) thiophene (713 mg, 4.05 mmol) were added and stirred for 20 hours at room temperature. After confirming the disappearance of the raw materials, water and ethyl acetate was added and extracted by ethyl acetate. After separating the ethyl acetate layer, it was washed with water and dried by sodium sulfate anhydride. After distilling off the solvent, the residue was purified by silica gel column chromatography (hexane/ ethyl acetate = 2 / 1; volume ratio) and yellowish oily product of 6- chloro- 9- (3- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (180 mg) was obtained as a coarse product. This coarse product was dissolved into 4 ml of ethanol and added with 40% monomethyl amine aqueous solution (0.3 ml). After stirring for 20 hours at room temperature, water (10 ml) was added. Precipitated crystal was filtered off and washed with water. Then, after dissolving this coarse crystal into 1 ml of ethanol, 2 ml of water was added gradually. Precipitated crystal was filtered off and dried for 5 hours under reduced pressure. As a result, 80 mg of the title compound was obtained as white powder (19% yield after two processes).

mp: 162 to 166 °C

```
^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ; 3.24 (3H, bs) 5.39 (2H, s) 5.85 (1H, bs) 7.06 (1H, dd, J = 1, 5 Hz) 7.29 (1H, dd, J = 1, 3 Hz) 7.33 (1H, dd, J = 3, 5 Hz) 7.79 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3300, 1640, 1500, 1440, 1350, 1340, 1290, 1250, 1220, 1190, 1120, 990, 940, 930, 800, 760, 740, 700, 640.
```

[Manufacturing Example 3]
9- Benzyl- 2- fluoro- 6- (methyl amino) purine (Compound 20)

1) 9- Benzyl- 6- chloro- 2- fluoro purine

2- Amino- 6- chloro purine (2.00 g, 11.8 mmol) was dissolved into 30 ml of DMF. Then, potassium carbonate (2.44 g, 17.7 mmol) and benzyl bromide (2.10 ml, 17.7 mmol) were added and stirred for 40 hours at room temperature. The reaction solution was added with water (100 ml) and stirred for another hour. Precipitated crystal was filtered off, washed with water and dried in the air overnight. This coarse crystal (2.30 g) was suspended into 30 ml of 48% tetrafluoro boric acid aqueous solution. After bringing the external temperature to -20 °C, 50 ml of 0.3 M sodium nitrite aqueous solution was added dropwise by taking 40 minutes. At this condition, the reaction solution was stirred for 20 minutes, then brought back to room temperature, and stirred for another 30 minutes. Then the temperature was brought back to -20 °C again and 10 N sodium hydroxide aqueous solution was added slowly for neutralization. Then, the reaction solution was added with water and ethyl acetate and extracted by ethyl acetate. After separating the ethyl acetate layer, it was washed with water and dried with sodium sulfate anhydride. After distilling off the solvent, the residue was purified by silica gel column chromatography (hexane/ ethyl acetate = 2 / 1; volume ratio) and colorless oily product of the title compound (680 mg) was obtained (27% yield after two processes).

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.39 (2H, s)
7.30 ~ 7.40 (5H, m)
8.06 (1H, s)
```

- 2) 6- (Methyl amino)- 9- benzyl- 2- fluoro purine
- 9- Benzyl- 6- chloro- 2- fluoro purine (640 mg, 2.43 mmol) obtained in the said section 1) was dissolved in 3 ml of ethanol and added with 40% monomethyl amine aqueous solution (0.64 ml). After stirring for one hour at room temperature, water and ethyl acetate were added and the organic layer was separated. After washing the organic layer with 2 N hydrochloric acid aqueous solution until neutralization, the organic layer was washed with water and dried with sodium sulfate anhydride. After distilling off the solvent, the residue was purified by silica gel column chromatography

(hexane/ ethyl acetate = 3 / 1; volume ratio) and white powder of the title compound (210 mg) was obtained (30% yield).

```
mp: 140 to 141 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 3.18 (3H, bs) 5.28 (2H, s) 5.92 (1H, bs) 7.20 ~ 7.40 (5H, m) 7.64 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1660, 1580, 1540, 1500, 1450, 1390, 1360, 1340, 1240, 1160, 1000, 780, 720, 690, 640, 600
```

[Manufacturing Example 4] 6- (Methyl amino)- 9- (3- amino benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 18)

1) 6- Chloro- 9- (3- nitro benzyl)- 2- (trifluoro methyl) purine
The said compound was obtained by the method similar to that described in section 1) of Manufacturing Example 3.

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.62 (2H, s)
7.61 (1H, t, J = 8 Hz)
7.71 (1H, d, J = 8 Hz)
8.24 ~ 8.27 (2H, m)
8.31 (1H, s)
```

2) 6- (Methyl amino)- 9- (3- nitro benzyl) – 2- (trifluoro methyl) purine
The said compound was obtained by the method similar to that described in section 2) of Manufacturing Example 3.

```
mp: 163 to 169 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCI<sub>3</sub>) δ;
3.24 (3H, bs)
5.50 (2H, s)
5.93 (1H, bs)
7.55 (1H, t, J = 8 Hz)
7.68 (1H, d, J = 8 Hz)
7.85 (1H, s)
8.20~ 8.21 (2H, m)
```

3) 6- (Methyl amino)- 9- (3- amino benzyl) – 2- (trifluoro methyl) purine 6- (Methyl amino)- 9- (3- nitro benzyl) – 2- (trifluoro methyl) purine (2.70 g, 7.66 mmol) was suspended into 54 ml of dioxane, added with 10% Pd/C (440 mg), and stirred for 14 hours at room temperature under hydrogen flow. Then the catalyst was filtered off with *Cellite* filtration, the solvent was distilled off under reduced pressure,

and the residue was purified by silica gel column chromatography (ethyl acetate). The recrystallization from ethyl acetate - hexane resulted in the white crystal of the title compound (1.60 g, 65% yield).

```
mp: 180.5 to 182.5 °C
       <sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)
       3.24 (3H, bs)
       3.70 (2H, bs)
       5.28 (2H, s)
       5.91 (1H, bs)
       6.59 (1H, bs)
       6.63 (1H, dd, J = 2, 8 Hz)
       6.69 (1H, bd, J = 8 Hz)
       7.13 (1H, t, J = 8 Hz)
       7.78 (1H, s)
       IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3457, 1655, 1626, 1577, 1551, 1491, 1466, 1437, 1400, 1379,
1350, 1286, 1244, 1225, 1198, 1124, 987, 935, 800, 785, 766, 713, 692, 646.
```

[Manufacturing Example 5] 6- (Methyl amino)- 9- (1- methyl- 2- benzoimidazolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

(Compound 4) The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (1- methyl- 2- benzoimidazolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine <sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) 3.98 (3H, s)

5.80 (2H, s)

 $7.30 \sim 7.40 \, (3H, m)$ 

7.75 (1H, dd, J = 2, 9 Hz)

8.63 (1H, s)

6- (Methyl amino)- 9- (1- methyl- 2- benzoimidazolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) 2) purine

```
mp: 210 to 220 °C
       <sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)
       3.22 (3H, br)
       3.94 (3H, s)
       5.68 (2H, s)
       5.93 (1H, br)
       7.30 \sim 7.40 (3H, m)
       7.75 (1H, dd, J = 2.9 Hz)
       8.12 (1H, s)
       IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1690, 1540, 1480, 1440, 1400, 1370, 1340, 1290, 1230,
1180, 1120, 930, 740, 630
```

[Manufacturing Example 6] 6- (Methyl amino)- 9- [(1, 2, 3, 4- tetrahydro quinoline – 2- yl) methyl]- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 5)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;

1.60 ~ 1.80 (1H, m)

1.90 ~ 2.10 (1H, m)

3.80 ~ 3.90 (1H, m)

3.24 (3H, bs)

4.24 (1H, dd, J = 7, 14 Hz)

4.40 (1H, dd, J = 4, 14 Hz)

4.44 (1H, br)

5.92 (1H, br)

6.47 (1H, d, J = 8 Hz)

6.63 (1H, t, J = 8 Hz)

6.70 ~ 7.10 (2H, m)

7.84 (1H, s)
```

[Manufacturing Example 7]
9- (Furfuryl)- 6- (methyl amino)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 6)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (furfuryl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.50 (2H, s)
6.40 (1H, t, J = 2 Hz)
6.55 (1H, d, J = 2 Hz)
7.43 (1H, d, J = 2 Hz)
8.31 (1H, s)
```

2) 9- (Furfuryl)- 6- (methyl amino)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
mp: 158 to 162 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
3.23 (3H, brs)
5.37 (2H, s)
5.85 (1H, br)
6.37 (1H, t, J = 2 Hz)
6.46 (1H, d, J = 2 Hz)
```

```
7.41 (1H, d, J = 2 Hz)
7.86 (1H, s)
```

[Manufacturing Example 8]

6- (Methyl amino)- 9- (2- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 7)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (2- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.69 (2H, s)
7.03 (1H, dd, J = 4, 5 Hz)
7.22 (1H, bd)
7.35 (1H, dd, J = 1, 5 Hz)
8.28 (1H, s)
```

2) 6- (Methyl amino)- 9- (2- thienyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
mp: 154 to 156 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta;

3.23 (3H, bs)

5.55 (2H, s)

5.87 (1H, bs)

6.99 (1H, dd, J = 4, 5 Hz)

7.15 (1H, dd, J = 1, 4 Hz)

7.30 (1H, dd, J = 1, 5 Hz)

7.83 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3294, 1649, 1581, 1549, 1491, 1443, 1400, 1371, 1354, 1325,
```

1286, 1221, 1198, 1130, 1039, 984, 928, 854, 800, 708.

[Manufacturing Example 9]
6- (Methyl amino)- 9- (8- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 8)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (8- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
6.13 (2H, s)
7.48 (1H, dd, J = 4, 8 Hz)
7.55 (1H, t, J = 8 Hz)
7.84 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)
7.98 (1H, d, J = 7 Hz)
```

```
8.19 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)
8.80 (1H, s)
8.99 (1H, dd, J = 1, 4 Hz)
```

2) 6- (Methyl amino)- 9- (8- quinolyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
mp: 194 to 197 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta;

3.21 (3H, bs)

5.82 (1H, bs)

6.06 (2H, s)

7.46 (1H, dd, J = 4, 8 Hz)

7.51 (1H, dd, J = 7, 8 Hz)

7.80 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)

7.85 (1H, d, J = 7 Hz)

8.17 (1H, dd, J = 2, 8 Hz)

8.24 (1H, s)

8.99 (1H, dd, J = 1, 4 Hz)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3282, 1630, 1500, 1441, 1402, 1373, 1335, 1288, 1221, 1203, 1165, 1144, 1099, 1076, 985, 931, 876, 823, 789, 768, 710, 648, 575, 532.
```

[Manufacturing Example 10] 6- (Methyl amino)- 9- (3- chloro benzyl)- 2- fluoro purine (Compound 21)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 3.

1) 6- Chloro- 9- (3- chloro benzyl)- 2- fluoro purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.36 (2H, s)
7.20 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)
7.30 ~ 7.40 (3H, m)
8.07 (1H, s)
```

2) 6- (Methyl amino)- 9- (3- chloro benzyl))- 2- fluoro purine

```
mp: 156 \,^{\circ}\text{C}

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta;

3.18 (3H, bs)

5.30 (2H, s)

5.94 (1H, bs)

7.16 (1H, d, J = 6 Hz)

7.20 ~ 7.40 (3H, m)

7.65 (1H, s)
```

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 1650, 1600, 1580, 1550, 1500, 1470, 1380, 1360, 1340, 1280, 1240, 1160, 1100, 1000, 980, 960, 870, 830, 780, 760, 450 [Note from the Translator-2], 730, 690, 640.

[Manufacturing Example 11] 6- (Methyl amino)- 9- (α- methyl benzyl)- 2- fluoro purine (Compound 22)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 3.

1) 6- Chloro- 9- ( $\alpha$ - methyl benzyl)- 2- amino purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCI<sub>3</sub>) δ;
1.95 (3H, d, J = 7 Hz)
5.10 (2H, bs)
5.77 (1H, q, J = 7 Hz)
7.29 ~ 7.39 (5H, m)
7.76 (1H, s)
```

2) 6- Chloro- 9- (α- methyl benzyl)- 2- fluoro purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
2.02 (3H, d, J = 7 Hz)
5.89 (1H, q, J = 7 Hz)
7.34 ~ 7.43 (5H, m)
8.06 (1H, s)
```

3) 6- (Methyl amino)- 9- ( $\alpha$ - methyl benzyl))- 2- fluoro purine

```
mp: 112 to 116 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta;
1.95 (3H, d, J = 7 Hz)
3.16 (3H, bs)
5.81 (1H, q, J = 7 Hz)
6.00 (1H, bs)
7.30 ~ 7.39 (5H, m)
7.65 (1H, s)
```

[Manufacturing Example 12]

2- Fluoro- 6- (methyl amino)- 9- (3- nitro benzyl)- purine (Compound 23)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 3.

1) 6- Chloro- 9- (3- nitro benzyl)- 2- fluoro purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.51 (2H, s)
7.61 (1H, t, J = 8 Hz)
7.66 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)
8.14 (1H, s)
8.20 ~ 8.30 (2H, m)
```

2) 2- Fluoro- 6- (methyl amino)- 9- (3- nitro benzyl)- purine

```
mp: 216 to 218 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{8}; 3.19 (3H, bs) 5.40 (2H, s) 6.01 (1H, bs) 7.56 (1H, t, J = 8 Hz) 7.64 (1H, dd, J = 1, 8 Hz) 7.71 (1H, s) 8.14 (1H, d, J = 2 Hz) 8.19 (1H, dd, J = 2, 8 Hz) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 1650, 1600, 1580, 1550, 1500, 1470, 1380, 1360, 1340, 1280, 1240, 1160, 1100, 1000, 980, 960, 870, 830, 780, 760, 450 [Note from the Translator-2], 730, 690, 640.
```

[Manufacturing Example 13]
9- (2- Fluoro benzyl)- 6- (benzyl amino)- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 42)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

```
mp: 157 to 160 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 4.86 (2H, bs) 5.43 (2H, s) 6.20 (1H, bs) 7.00 ~ 7.20 (2H, m) 7.30 ~ 7.50 (7H, m) 7.86 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 1580, 1480, 1450, 1370, 1350, 1280, 1220, 1200, 1150, 1100, 1070, 940, 760, 740
```

[Manufacturing Example 14] 6- (Methyl amino)- 9- (1- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine (Compound 75)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (1- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

2) 6- (Methyl amino)- 9- (1- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl) purine

```
mp: 187 to 190 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 3.23 (3H, bs) 5.83 (2H, s) 5.88 (1H, bs) 7.44 ~ 7.60 (4H, m) 7.61 (1H, s) 7.89 ~ 8.02 (3H, m) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3298, 1655, 1547, 1491, 1443, 1396, 1375, 1346, 1288, 1227, 1200, 1119, 980, 945, 924, 798, 779, 739, 708, 648, 633, 496.
```

[Manufacturing Example 15]
9- Benzyl- 6- (2- methoxy ethyl amino)- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 43)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

```
mp: 147 to 148 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 3.39 (3H, s) 3.63 (2H, t, J = 5 Hz) 3.89 (2H, bs) 5.38 (2H, s) 6.24 (1H, br) 7.30 ~ 7.40 (5H, m) 7.79 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3500, 1620, 1580, 1540, 1480, 1450, 1440, 1410, 1380, 1350, 1280, 1240, 1220, 1180, 1150, 1120, 1100, 1000, 960, 940, 800, 740, 720, 700, 640, 540.
```

[Manufacturing Example 16]
6- (Furfuryl amino)- 9- benzyl- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 44)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

```
mp: 122 to 123 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 4.87 (2H, bs) 5.39 (2H, s) 6.21 (1H, bs) 6.30 ~ 6.40 (2H, m) 7.30 ~ 7.40 (6H, m) 7.79 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1620, 1570, 1480, 1440, 1410, 1390, 1380, 1340, 1280, 1240, 1220 1190, 1150, 1080, 1000, 930, 820, 800, 760, 730, 700, 640, 600, 540.
```

[Manufacturing Example 17]
6- (Methyl amino)-9- (2- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 76)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

- 1) 6- Chloro-9- (2- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine  $^{1}$ H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ ; 5.55 (2H, s) 7.41 (1H, dd, J = 2, 8 Hz) 7.52 ~ 7.56 (2H, m) 7.82 ~ 7.89 (4H, m) 8.25 (1H, s)
- 2) 6- (Methyl amino)-9- (2- naphthyl methyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine

```
mp: 173 to 175 °C ^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) ^{3}; 3.25 (3H, bs) 5.55 (2H, s) 5.88 (1H, bs) 7.40 (1H, dd, J = 2, 8 Hz) 7.48 ~ 7.53 (2H, m) 7.78 ~ 7.85 (5H, m) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3290, 1655, 1547, 1491, 1443, 1377, 1340, 1288, 1236, 1223, 1196, 1122, 982, 931, 800, 777, 762, 742, 634.
```

[Manufacturing Example 18] 6- (Benzyl amino)- 9- benzyl- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 45)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

<sup>1</sup>H- NMR (CDCI<sub>3</sub>)  $\delta$ ;

```
4.87 (2H, bs)
5.39 (2H, s)
6.21 (1H, bs)
7.20 ~ 7.40 (10H, m)
7.76 (1H, s)
IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 1580, 1480, 1450, 1370, 1350, 1280, 1220, 1200, 1150, 1100, 1070, 940, 760, 740.
```

[Manufacturing Example 19]<sup>7</sup> 6- (Iso-butyl amino)- 9- benzyl- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 9)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

```
^{1}H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;

1.01 (3H, d, J = 6 Hz)

1.90 ~ 2.10 (1H, m)

4.87 (2H, bs)

5.38 (2H, s)

5.93 (1H, bs)

7.30 ~ 7.40 (5H, m)

7.76 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 1580, 1480, 1450, 1370, 1350, 1280, 1220, 1200, 1150, 1100, 1070, 940, 760, 740.
```

[Manufacturing Example 20] 6- (Methyl amino)- 9- (4- phenyl benzyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 46)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9- (4- phenyl benzyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine

```
<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
5.54 (2H, s)
7.35 ~ 7.63 (9H, m)
8.26 (1H, s)
```

2) 6- (Methyl amino)-9- (4- phenyl benzyl)- 2- (trifluoro methyl)- purine

```
mp: 187 to 189 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ;
3.24 (3H, bs)
5.43 (2H, s)
5.87 (1H, bs)
7.34 ~ 7.59 (9H, m)
```

7.82 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3304, 1635, 1489, 1439, 1377, 1340, 1282, 1225, 1194, 1122, 985, 928, 800, 752, 725, 696, 644.

[Manufacturing Example 21] 6- (Methyl amino)- 9- [(3- dimethyl amino) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)- purine (Compound 19)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

- 1) 6- Chloro- 9- [(3- dimethyl amino) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)- purine  $^{1}$ H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ ; 2.94 (6H, s) 5.41 (2H, s) 6.64 (1H, bd, J = 8 Hz) 6.70 (1H, dd, J = 2, 8 Hz) 6.75 (1H, t, J = 2 Hz) 7.23 (1H, t, J = 8 Hz) 8.22 (1H, s)
- 2) 6- (Methyl amino)- 9- [(3- dimethyl amino) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)- purine

mp: 161 to 165 °C

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ ;
2.92 (6H, s)
3.24 (3H, bs)
5.31 (2H, s)
5.84 (1H, bs)
6.63 (1H, bd, J = 8 Hz)
6.67 (1H, dd, J = 2, 8 Hz)
6.77 (1H, bs)
7.20 (1H, t, J = 8 Hz)
7.79 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3292, 1647, 1608, 1500, 1439, 1356, 1282, 1223, 1194, 1126, 1003, 930, 860, 800, 754, 735, 712, 650.

[Manufacturing Example 22]

6- (Methyl amino)- 9- [(3, 5- di- tert- butyl- 4- hydroxy) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)-purine (Compound 10)

The said compound was obtained by the method similar to that described in Manufacturing Example 1.

1) 6- Chloro- 9-[(3, 5- di- tert- butyl- 4- hydroxy) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)- purine  $^{1}$ H- NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ ;

1.41 (18H, s) 5.38 (2H, s) 7.27 (2H, s) 8.25 (1H, s)

2) 6- (Methyl amino)- 9-[(3, 5- di- tert- butyl- 4- hydroxy) benzyl]- 2- (trifluoro methyl)- purine

<sup>1</sup>H- NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ; 1.41 (18H, s) 3.23 (3H, bs) 5.26 (2H, s) 5.29 (1H, s) 6.00 (1H, bs) 7.26 (2H, s) 7.80 (1H, s)

### [Effects of Invention]

Purine derivatives expressed by the general formula (1) of the present invention demonstrate the superior suppression effect for the increase in the trans-aminase activity in the mouse liver damage model induced by Con. A, which is the useful liver disease model. Further, they also showed the significant suppression effect for the D-galactosamine induced liver disease model. Therefore, the purine derivatives of the present invention or their physiologically allowable salts are useful as the liver disease treatment agent such as C type hepatitis, alcohol type hepatitis, and hepatocirrhosis.

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-72773 (P2000 - 72773A)

(43)公開日 平成12年3月7日(2000.3.7)

(51) Int.Cl.? C 0 7 D 473/34 A'6 1 P 1/16

C 0 7 D 473/40

酸別配号 351

FΙ C 0 7 D 473/34

テーマコート\*(参考)

Å61K 31/00

351 601K

C 0 7 D 473/40

審査請求 未請求 請求項の数11 FD (全 20 頁)

(21)出顧番号

特願平10-259261

(22)出願日

平成10年8月28日(1998.8.28)

(71) 出願人 000108339

ゼリア新薬工業株式会社

東京都中央区日本橋小舟町10番11号

(71)出願人 000228590

日本ケミファ株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2番3号

(72)発明者 佐久間 韶悟

埼玉県吉川市吉川2023-1 エトワール吉

JI|205

(74)代理人 100074675

弁理士 柳川 泰男

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 プリン誘導体

#### (57)【要約】

【課題】 重篤な副作用を示すことなく、顕著な肝疾患 治療効果を示すプリン誘導体を提供すること。

【解決手段】 下記一般式(2)で表されるブリン誘導 体またはその薬理学的に許容される塩:

### 【化1】

. [R'oは、- (CH, )。-Rooを、Rooは、水紫原 子、アルキル基、アルコキシ基、置換アリール基、置換 複素環基を、mは、1~6を表す;R30は、フッ素原 子、トリフルオロメチル基を表す: R<sup>10</sup>は、水素原子、 アルキル基を表す:R'"は、特定の置換基を有するアリ ール基、特定の置換基を有する複素環基を表す; L1º、 Lioは、単結合、アルキレン基を表す;但し、Rioがメ チル基、R<sup>10</sup>がトリフルオロメチル基のとき、R<sup>10</sup>のア

リール基は、特定の置換基を有する〕あるいはその類似 化合物を含有する肝疾患治療剤。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表されるブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾患治療剤:

[(£1]

$$\begin{array}{ccc}
R^{1} & R^{2} \\
N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
R^{3} & N & N & (1) \\
R^{4} & R^{5} & (1)
\end{array}$$

[式中、

R'およびR'は、互いに同一であっても異なっていて もよく、水素原子、または-(CH2)。-R6で表さ れる基を表し、ここでR\*は、水素原子、炭素原子数1 ~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、 置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子 数1~6のアルコキシ基および環構成炭素原子の数が6 ~10のアリール基からなる群より選ばれる基を1~5 個有していてもよい環構成炭素原子の数が6~12のア リール基、または置換基として炭素原子数1~6のアル キル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基および環構成 炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選 ばれる基を1~5個有していてもよい、環構成原子とし てN、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を 1~4個含む複素環基を表し、nは、1~6の整数を表 す;R³は、水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメ チル基またはニトロ基を表し; R'は、水素原子または 炭素原子数1~6のアルキル基を表し;R'は、置換基 として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~ 6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキ シル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキ ルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリ ール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5 個有していてもよい環構成炭素原子の数が6~12のア リール基、または置換基として炭素原子数1~6のアル キル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原 子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭 素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原 子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる 基もしくは原子を1~5個有していてもよい、環構成原 子としてN、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ 原子を1~4個含む複素環基を表し;そして、

L¹ およびL'は、互いに同一でも異なっていてもよく、単結合または炭素原子数1~6のアルキレン基を表す;ただし、R¹ が水素原子、R² がメチル基、L¹ およびL' が共に単結合、R³ がトリフルオロメチル基であるとき、R³ のうち、環構成炭素原子の数が6~12のアリール基のフェニル基は、炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、塩素原子、

カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基、および環構成炭素原子数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を置換基として有する]。

【請求項2】 一般式(1)のR°が、水素原子、炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基10を1~5個有していてもよい、フェニル基、ナフチル基、キノリル基、1、2、3、4-テトラヒドロキノリル基、ベンゾイミダゾリル基、フリル基、チェニル基、チアゾリル基、ビリジル基もしくはビリミジル基を表し、そしてnが1~3の整数を表すブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する請求項1に記載の肝疾患治療剤。

【請求項3】 一般式(1)のR'が、水素原子、ファ 素原子またはトリフルオロメチル基を表し、R'が、水 素原子またはメチル基を表すブリン誘導体またはその薬 理学的に許容される塩を有効成分として含有する請求項 1 に記載の肝疾患治療剤。

【請求項4】 一般式(1)のR<sup>5</sup> が、置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい、キノリル基、1,2,3、4-テトラヒドロキノリル基、ベンゾイミダゾリル基、フリル基、チェニル基、チアゾリル基、ピリジル基もしくはピリミジル基を表すプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する請求項1に記載の肝疾患治療剤。

【請求項5】 一般式(1)のR<sup>3</sup>がハロゲン原子であって、R<sup>3</sup>が、置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい、フェニル基もしくはナフチル基を表すプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する請求項1に記載の肝疾患治療剤。

【請求項6】 一般式(1)のL'およびL'が、とも に単結合を表すプリン誘導体またはその薬理学的に許容 される塩を有効成分として含有する請求項1に記載の肝 疾患治療剤。

【請求項7】 一般式(1)のR<sup>1</sup>が水素原子を表し、 R<sup>1</sup>がメチル基、イソブチル基、ベンジル基またはメト 50 キシエチル基を表わすプリン誘導体またはその薬理学的 に許容される塩を有効成分として含有する請求項 l に記載の肝疾患治療剤。

【請求項8】 下記一般式(2)で表されるブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩: 【化2】

[式中、R'oは、- (CH, )。-'R'oで表される基を 表し、ことでR''は、水素原子、炭素原子数1~6のア ルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、置換基と して炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6 のアルコキシ基および環構成炭素原子の数が6~10の アリール基からなる群より選ばれる基を1~5個有して いてもよい環構成炭素原子の数が6~12のアリール 基、または置換基として炭素原子数1~6のアルキル 基、炭素原子数1~6のアルコキシ基および環構成炭素 20 原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれ る基を1~5個有していてもよい、環構成原子として N、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を1 ~4個含む複素環基を表し、mは、1~6の整数を表 す:R3°は、フッ素原子またはトリフルオロメチル基を 表し; R10は、水素原子または炭素原子数1~6のアル キル基を表し; R''は、置換基として炭素原子数1~6 のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ 基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成 30 炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選 ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい環構 成炭素原子の数が6~12のアリール基、または置換基 として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~ 6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキ シル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキ ルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリ ール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5 個有していてもよい、環構成原子としてN、OおよびS からなる群より選ばれるヘテロ原子を1~4個含む複素 40 環基を表し;そして、

L\*\*およびL\*\*は、互いに同一でも異なっていてもよく、単結合または炭素原子数1~6のアルキレン基を表す;ただし、R\*\*がメチル基、R\*\*がトリフルオロメチル基であるとき、R\*\*の環構成炭素原子の数が6~12のアリール基は、炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を置換基とし

て有する〕。

【請求項9】 一般式(2)のR\*\*が、水素原子または 炭素原子数1~6のアルキル基を表し、mが1を表し; R\*\*が、フッ素原子またはトリフルオロメチル基を表 し;R\*\*が、水素原子または炭素原子数1~6のアルキ ル基を表し;R\*\*が、置換基として炭素原子数1~6の アルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲ ン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ 基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成 10 炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選 ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい、フェニル基、チエニル基、ビリジル基、フリル基、キノリ ル基、1、2、3、4~テトラヒドロキノリル基もしく はベンゾイミダゾリル基を表し;そして、

L1°およびL2°が、共に単結合を表す;ただし、R2°が 水素原子、R2°がトリフルオロメチル基であるとき、R2°のフェニル基は、炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、塩素原子、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を置換基として有することを特徴とする請求項8に記載のブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

【請求項10】 一般式(2)のR\*\*がメチル基を表し、R\*\*がフッ素原子を表し、R\*\*が水素原子またはメチル基を表し、そしてR\*\*が置換基としてニトロ基、塩素原子、アミノ基もしくはジメチルアミノ基を1個有していてもよいフェニル基を表す請求項8に記載のブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

80 【請求項11】 一般式(2)のR<sup>10</sup>がメチル基を表し、R<sup>10</sup>がトリフルオロメチル基を表し、R<sup>10</sup>が水素原子を表し、そしてR<sup>10</sup>がチエニル基またはフリル基を表す請求項8に記載のプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、肝疾患治療剤とし て有用なプリン誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】現在、市販されている肝疾患治療剤としては、インターフェロン(IFN)、ウルソデオキシコール酸、グリチルレチン酸、DLーメチオニン、グリチルリチンなどが知られている。このうち、インターフェロンは、C型肝炎に有効であることが知られているが、間質性肺炎の発生、重篤なうつ状態の発生などの重大な副作用が発生することがあることが問題とされている。また、グリチルリチンなど他の化合物は、経口投与では効果が弱いことから、通常は、服用に不便な注射剤として用いられている。従って、重篤な副作用がなく、しかも経口投与でも顕著な効果が現れる肝疾患治療剤への要

【0003】肝疾患治療剤としての用途を持つものでは ないが、プリン環を母骨格とする下記の化合物が知られ ている。6-(メチルアミノ)-9-(2-フルオロベ ンジル)プリン(BWA78U)は、抗痙攣薬作用を有 するととが報告されている[特開昭60-226880 ·号公報およびJ. Med. Chem. , 29, p113 3~1134(1986)]。6-(メチルアミノ)-9-(2-フルオロベンジル)-2-(トリフルオロメ チル) プリン(NCS-613)は、選択的なホスホジ 10 エステラーゼ(IV)阻害作用を有することが報告され ている[J. Med. Chem. , 40, p1768~ 1770 (1997)]。また、6-(ジメチルアミ ノ) -9-(3-ジメチルアミノベンジル) -2-(ト リフルオロメチル)プリン、6-(ジメチルアミノ)-9-(3-アミノベンジル)-2-(トリフルオロメチ ル) プリン、6 = (ジメチルアミノ) -9 -ベンジルー 2-(トリフルオロメチル)プリン、および6-(ジメ チルアミノ)-9-(2-フルオロベンジル)-2-(トリフルオロメチル) プリンが、抗リノウイルス作用 20 を有することが報告されている[J. Med. Che m., 32, p1757~1763(1989)]. a らに、6-(ジメチルアミノ)-9-ベンジルプリン (特開昭60-226880号公報)、6-(メチルア m., 31, p606~612 (1988)]および9 - (2-フルオロベンジル) プリン [J. Med..Ch em., 29, p1133~1134 (1986)] が、抗てんかん作用を有することがそれぞれ報告されて

### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、C型肝炎、アルコール性肝炎、肝硬変などの肝臓疾患の新規な治療剤および肝疾患治療に有用な新規なブリン誘導体を提供することにある。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、研究の結果、下記一般式(1)で表されるブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩が優れた肝臓障害抑制作用を有することを見出し、本発明を完成した。即ち、本発明は、次の一般式(1)のブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾患治療剤にある。

[0006]

[(£3)

[0007] 一般式(1) において、各記号の意味は次の通りである。

【0008】R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> は、互いに同一であっても異なっていてもよく、水素原子、または一(CH<sub>2</sub>)。 -R<sup>2</sup> で表される基を表し、ここでR<sup>2</sup> は、水素原子、炭素原子数  $1\sim6$ のアルキル基、炭素原子数  $1\sim6$ のアルコキシ基、置換基として炭素原子数  $1\sim6$ のアルコキシ基および環構成炭素原子の数が  $6\sim1$ 0のアリール基からなる群より選ばれる基を  $1\sim5$ 0のアルール基、炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基、炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基、炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基、炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基、炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基と炭素原子数  $1\sim6$ 0のアルール基がらなる群より選ばれる基を  $1\sim5$ 0個有していてもよい、環構成原子として  $1\sim6$ 0、  $1\sim6$ 0を数を表す。

【0009】R<sup>3</sup> は、水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基もしくはニトロ基を表す。

[0010] R は、水素原子もしくは炭素原子数1~6のアルキル基を表す。

【0011】R<sup>5</sup> は、置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい環構成炭素原子の数が6~12のアリール基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい、環構成原子としてN、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を1~4個含む複素環基を表す。

【0012】L' およびL' は、互いに同一でも異なっていてもよく、単結合または炭素原子数1~6のアルキ

【0013】ただし、R<sup>1</sup> が水素原子、R<sup>2</sup> がメチル 基、L<sup>1</sup> およびL<sup>2</sup> が共に単結合、R<sup>3</sup> がトリフルオロメチル基であるときは、R<sup>3</sup> のうち、環構成炭素原子の数が6~12のアリール基のフェニル基は、炭素原子数  $1\sim6$ のアルキル基、炭素原子数  $1\sim6$ のアルコキシ

基、塩素原子、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭 素原子数1~6のアルキルアミノ基、および環構成炭素 原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれ る基もしくは原子を置換基として有する。

【0014】本発明の肝疾患治療剤の好ましい態様は下 記の通りである。

【0015】1)一般式(1)のR\*、が、水素原子、炭 素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアル コキシ基、置換基として炭素原子数1~6のアルキル 基、炭素原子数1~6のアルコキシ基および環構成炭素 10 原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれ る基を1~5個有していてもよい、フェニル基、ナフチ ル基、キノリル基、1、2、3、4-テトラヒドロキノ リル基、ベンゾイミダゾリル基、フリル基、チエニル 基、チアゾリル基、ピリジル基もしくはピリミジル基を 表し、そしてnが1~3の整数を表すプリン誘導体また はその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有す る肝疾患治療剤。

【0016】2) 一般式(1) のR<sup>3</sup> が、水素原子、フ ッ素原子またはトリフルオロメチル基を表し、R・が、 水素原子またはメチル基を表すプリン誘導体またはその 薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾 患治療剤。

【0017】3)一般式(1)のR'が、置換基として 炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のア ルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル 基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルア・ ミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール・ 基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5個有 していてもよいキノリル基、1,2,3,4-テトラヒ 30 ドロキノリル基、ベンゾイミダゾリル基、フリル基、チ エニル基、チアゾリル基、ピリジル基もしくはピリミジ ル基を表すプリン誘導体またはその薬理学的に許容され る塩を有効成分として含有する肝疾患治療剤。

【0018】4)一般式(1)のR<sup>3</sup>がハロゲン原子で あって、R'が、置換基として炭素原子数1~6のアル キル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原 子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭 素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原 子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる 基もしくは原子を1~5個有していてもよい、フェニル 基もしくはナフチル基を表すプリン誘導体またはその薬 理学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾患 治療剤。

【0019】5)一般式(1)のし、およびし、が、と もに単結合を表すプリン誘導体またはその薬理学的に許 容される塩を有効成分として含有する肝疾患治療剤。

【0020】6)一般式(1)のR<sup>1</sup> が水素原子を表 し、R<sup>2</sup> がメチル基、イソブチル基、ベンジル基または 学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾患治

【0021】また、本発明は、次の一般式(2)で表さ れる優れた肝疾患治療効果を示す新規なブリン誘導体ま たはその薬理学的に許容される塩をも提供する。

[0022]

[164]

【0023】一般式(2)において、各記号の意味は次 の通りである。

【0024】R<sup>2</sup>"は、- (CH<sub>2</sub>) 。-R<sup>1</sup>"で表される 基を表し、ことでR\*\*は、水素原子、炭素原子数1~6 のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、置換 基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1 ~6のアルコキシ基および環構成炭素原子の数が6~1 0のアリール基からなる群より選ばれる基を1~5個有 していてもよい環構成炭素原子の数が6~12のアリー ル基、または置換基として炭素原子数1~6のアルキル 基、炭素原子数1~6のアルコキシ基および環構成炭素 原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれ る基を1~5個有していてもよい、環構成原子として N、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を1 ~4個含む複素環基を表し、mは、1~6の整数を表

「【0025】R30は、フッ素原子またはトリフルオロメ チル基を表す。

【0026】R\*\*は、水素原子または炭素原子数1~6 のアルキル基を表す。

【0027】R'では、置換基として炭素原子数1~6の アルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲ ン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ 基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成 **炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選** ばれる基もしくは原子を1~5個有していてもよい環構 成炭素原子の数が6~12のアリール基、または置換基 として炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~ 6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキ シル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキ ルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリ ール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を1~5 個有していてもよい、環構成原子としてN、OおよびS からなる群より選ばれるヘテロ原子を1~4個含む複素 環基を表す。

【0028】そして、L''°およびL''°は、互いに同一で メトキシエチル基を表わすプリン誘導体またはその薬理 50 も異なっていてもよく、単結合または炭素原子数1~6 のアルキレン基を表す。

【0029】ただし、R<sup>10</sup>がメチル基、R<sup>10</sup>がトリフルオロメチル基であるときは、R<sup>10</sup>の環構成炭素原子の数が6~12のアリール基は、炭素原子数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、塩素原子、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは原子を置換基として有する。

[0030]一般式(2)のプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の好ましい態様は下記の通りである。

【0031】1) R 60が、水素原子または炭素原子数1 ~6のアルキル基を表し、mが1を表し、R30が、フッ 素原子またはトリフルオロメチル基を表し、R⁴ºが、水 素原子または炭素原子数 I ~6のアルキル基を表し、R 5°が、置換基として炭素原子数1~6のアルキル基、炭 素原子数1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ 基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭素原子数1 ~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原子の数が6 ~10のアリール基からなる群より選ばれる基もしくは 原子を1~5個有していてもよい、フェニル基、チエニ ル基、ビリジル基、フリル基、キノリル基、1,2, 3, 4-テトラヒドロキノリル基もしくはベンゾイミダ ゾリル基を表し、そして、L1°およびL1°が、共に単結 合を表す。ただし、R<sup>60</sup>が水素原子、R<sup>30</sup>がトリフルオ ロメチル基であるとき、R<sup>10</sup>のフェニル基は、炭素原子 数1~6のアルキル基、炭素原子数1~6のアルコキシ 基、塩素原子、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、炭 素原子数1~6のアルキルアミノ基および環構成炭素原 子の数が6~10のアリール基からなる群より選ばれる 基もしくは原子を置換基として有することを特徴とする 一般式(2)のプリン誘導体またはその薬理学的に許容 される塩。

【0032】2)R<sup>20</sup>がメチル基を表し、R<sup>30</sup>がフッ索原子を表し、R<sup>40</sup>が水素原子またはメチル基を表し、そしてR<sup>50</sup>が置換基としてニトロ基、塩素原子、アミノ基もしくはジメチルアミノ基を1個有していてもよいフェニル基を表す一般式(2)のブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

【0033】3)R<sup>10</sup>がメチル基を表し、R<sup>10</sup>がトリフルオロメチル基を表し、R<sup>10</sup>が水素原子を表し、そしてR<sup>10</sup>がチエニル基またはフリル基を表す一般式(2)のプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

[0034]

【発明の実施の形態】本発明の一般式(1)で表わされるプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する肝疾患治療剤について詳しく説明する。

・【0035】一般式(1)のプリン誘導体において、そ 50

のR' およびR' は、互いに同一であっても異なってい てもよく、水素原子、または-(CH,)。-R'で表 される基を表す。ことでR<sup>5</sup> は、水素原子、メチル基、 エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イ ソプチル基等の炭素原子数1~6のアルキル基、メトキ シ基、エトキシ基、プロポキシ基等の炭素原子数1~6 のアルコキシ基、置換基としてメチル基、エチル基、ブ ロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソブチル基等 の炭素原子数1~6のアルキル基、メトキシ基、エトキ シ基、プロポキシ基等の炭素原子数1~6のアルコキシ 基およびフェニル基等の、環構成炭素原子の数が6~1 0のアリール基から選ばれる基を1~5個有していても よい、フェニル基等の環構成炭素原子の数が6~12の アリール基、もしくは同様の置換基を有していてもよい ピリジル基、フリル基、チエニル基等の環構成原子とし てN、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を 1~4個含む複素環基である。nは、1~6の整数であ る。好ましくは、1もしくは2である。好ましい $R^1$ 、 R'の組合わせは、R'が水素原子であって、R'が、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソブチル基、ベン ジル基、メトキシエチル基、フルフリル基もしくはチエ ニルメチル基の場合である。

10

【0036】R<sup>3</sup> は、水素原子、フッ素原子、塩素原子もしくはトリフルオロメチル基であることが好ましく、さらに好ましくは、水素原子、フッ素原子もしくはトリフルオロメチル基である。

【0037】R・は、水素原子、もしくはメチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソプロビル基、ブチル基であり、好30 ましくは水素原子である。

【0038】R'は、置換基としてメチル基、エチル 基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソブチ ル基、tert‐ブチル基等の炭素原子数1~6のアル キル基、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基等の炭 素原子数1~6のアルコキシ基、フッ素原子、塩素原子 等のハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、水酸 基、アミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロ ピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ 基、イソブチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチル アミノ基等の炭素原子数1~6のアルキルアミノ基およ びフェニル基等の、環構成炭素原子の数が6~10のア リール基から選ばれる基もしくは原子を1~5個有して いてもよい環構成炭素原子の数が6~12のアリール基 または同様の置換基を有していてもよい環構成原子とじ てN、OおよびSからなる群より選ばれるヘテロ原子を 1~4個含む複素環基である。上記の置換基として好ま しいのは、塩素原子、フッ素原子、tert-ブチル 基、水酸基、ニトロ基、フェニル基、カルボキシル基、 ジメチルアミノ基もしくはアミノ基である。環構成炭素 原子の数が6~12のアリール基として好ましいのは、

フェニル基もしくはナフチル基である。複素環基として 好ましいのは、キノリル基、1,2,3,4-テトラヒ ドロキノリル基、ベンゾイミダゾリル基、フリル基、チ エニル基、チアゾリル基、ピリジル基もしくはピリミジ ル基である。さらに好ましいのは、キノリル基、1, 2,3,4-テトラヒドロキノリル基、ベンゾイミダゾ リル基、フリル基もしくはチエニル基である。特に好ま しいのは、チエニル基もしくはフリル基である。

【0039】L' およびL' は、互いに同一でも異なっていてもよく、単結合またはメチレン基、エチレン基、フロピレン基、イソプロピレン基、ブチレン基、イソプチレン基等の炭素原子数1~6のアルキレン基で、好ましくは、共に単結合の場合である。

【0040】一般式(1)で表されるブリン誘導体のうち、公知の化合物、あるいは公知の方法に準じる方法で\* 一般式(2)の化合物の合成ルート(I)

$$\begin{array}{c|c}
X & Z-L^{10} \subset L^{20}-R^{50} \\
R^{30} & N & N & R^{30}
\end{array}$$
(a)

【0046】上記合成ルート(I)の式中、Xは塩素原子または臭素原子等のハロゲン原子を、Zは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、トシルオキシ基またはメシルオキシ基等の脱離基を表す。R<sup>10</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>10</sup>、L<sup>10</sup>およびL<sup>10</sup>は、それぞれ前記の意味を有する。プリン化合物(c)は、プリン化合物(a)と化合物(b)とを反応させることにより得られる。この反応は、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、トリエチルアミン、水素化ナ 30トリウム等の塩基の存在下、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ベンゼン、トルエン、アセトン、ジクロロメタン等の溶媒中で行うことができる。原料であるプリン化合物(a)は、例えば、ギナー・ソラーラ(Giner-Soral

\* 得られる化合物の例については、後に第2表に示す。

【0041】次に、一般式(2)で表される新規なブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩について詳しく説明する。

12

【0042】一般式(2)のブリン誘導体において、そのR<sup>20</sup>、R<sup>40</sup>、R<sup>40</sup>、L<sup>10</sup>、L<sup>10</sup>およびmとして好ましいのは、それぞれ一般式(1)のR<sup>2</sup>、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、L<sup>2</sup> およびnと同様な基、原子及び数である。

【0043】次に、一般式(2)で表される新規なプリン誘導体のいくつかの製造方法の例を示す。

【0044】一般式(2)のプリン誘導体の合成ルート…(I)

[0045]

【化5】

a) 等の方法 [ J. Am. Chem. Soc., 80, p5744~5752 (1958)] により得ることができる。次いで、得られたプリン化合物 ( c ) をアミン化合物 ( d ) と反応させることにより本発明の一般式( 2 ) で表されるブリン誘導体を得ることができる。この反応は、炭酸カリウム、トリエチルアミン等の塩基の存在下、エタノール、メタノール、ベンゼン、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン ( THF ) 等の溶媒中で行うことができる。

[0047] 一般式(2)のプリン誘導体の合成ルート …(II)

[0048]

【化6】

【0049】上記合成ルート(II)の式は、一般式(2)のブリン誘導体において、R³°がフッ素原子である場合の合成ルートである。X、R²°、R⁴°、R⁴°、L¹°およびL²°は前記と同じ意味を有する。ブリン化合物(f)は、ブリン化合物(e)を化合物(b)と反応させることにより得られる。この反応は、合成ルート(I)に記載の反応と同様な方法が用いられる。得られたブリン化合物(f)に、水、DMF、THF等の溶媒中、亜硝酸ナトリウムを作用させジアゾ化した後、70%フッ化水素酸ービリジン溶液、四フッ化ホウ素酸、テトラフルオロリン酸、ヘキサフルオロゲルマニウム酸等のフッ素化剤を作用させた後、さらに水酸化ナトリウム等のア\*

\*ルカリを作用させることでプリン化合物(g)を得ることができる。プリン化合物(g)は、ジアゾ化およびフッ素化を先に実施することによりプリン化合物(h)を得た後、これに化合物(b)を作用させることによっても得ることができる。プリン化合物(g)にアミン化合物(d)を反応させることによって、一般式(2)で表されるブリン誘導体のうちR<sup>30</sup>がフッ素原子である場合の本発明のプリン誘導体(2)を得ることができる。【0050】一般式(2)のプリン誘導体の合成ルート・・・・(III)

[0051]

【化7】

一般式 (2) の化合物の合成ルート (III)

【0052】上記合成ルート(III)の式中、Aは環構成炭素原子の数が6~12のアリール基または複素環基を表し、R<sup>20</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>10</sup>、L<sup>10</sup>およびL<sup>20</sup>は前記と同じ意味を有する。一般式(2)で、R<sup>50</sup>において、環構成炭素原子の数が6~12のアリール基または複素環基の置換基がアミノ基の場合は、ニトロ化合物(i)を、エタノール、酢酸エチル、メタノール、THF等の溶媒中、酸化白金、パラジウム炭素等を用いて接触還元することによって、本発明のブリン誘導体(2<sup>20</sup>)を得ると

とができる。また、ニトロ化合物 (i) を酢酸中、鉄もしくは亜鉛により、またはエタノール中、塩化スズ (II) 等により還元することによっても上記のブリン誘導体 (2") を得ることができる。

【0053】一般式(2)のプリン誘導体の合成ルート … (IV)

[0054]

[{{\psi}}]

# 一般式 (2) の化合物の合成ルート (IV)

【0055】上記合成ルート(IV)の式中、Yはハロゲン原子を、Rは炭素原子数1~6のアルキル基を表す。
X、R\*\*\*、R\*\*\*、R\*\*\*、L\*\*\*およびL\*\*は前記と同じ意味を有する。ピリミジン化合物(j)にアミン化合物(k)を反応させて得られたピリミジン化合物(1)に、オルトギ酸エステル(m)を反応させ閉環することによってブリン化合物(n)を得ることができる。次い20で、これをアミン化合物(d)と反応させることにより本発明の一般式(2)で表されるブリン誘導体を得ることができる。

15

【0056】次に、一般式(2)で表されるブリン誘導 体の代表化合物例を第1表(第1-1表、第1-2表お\*

\* よび第1-3表) に示す。但し、第1-1表および第1-2表において、L'°およびL'°は共に単結合である。 【0057】 【化9】

$$\begin{array}{c|c}
H & R^{20} \\
N & N \\
N & N \\
N & N \\
L^{10} & L^{20} \\
R^{40}
\end{array}$$
(2)

[0058]

第1-1表

					atil Mh Ani
化合物	R <sup>zo</sup>	R"°	R⁴°	·	製造例
1	CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	н	2ーキノリル	1
2	CHs	CF <sub>3</sub>	Н	3 <del>-7</del> I=/b	. 2
3	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	Н	3ーアミノフェニル	
4	CH₂	CF <sub>a</sub>	H	1ーメチルー2ーペンソ゚イミタ゚ソ゚リル	5
5	CH <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>	н	- 1, 2, 3, 4ーテトラヒト ロキノリンー2ーイル	6
6	CH₂	CF₃	Н	2ーフリル	7
7	СН₃	CF <sub>2</sub>	Н	2 <del>-1</del>	8
8	CH₃	CF <sub>2</sub>	· H	8ーキノリル	9
9	イソフ・チル	CF₃	Н	フェニル	19
10	CH <sub>3</sub>	CF <sub>a</sub>	Н	3.5-ジ-t-プチル <b>-</b> 4	22
	•	***		ーヒト・ロキシフェニル	
11	CH₂CH₃	CF <sub>3</sub>	СН	2ーチエニル	
12	CH₂CH₃	CF <sub>3</sub>	н	2ーピリジル	
13	CH <sub>3</sub>	CF:	н	3−ピリジル	
14	CH₃	CF:	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	4ーピ リジ ル	
15	CH₃	CF:	Н	5ー(3ーアミノ) チェニル	
16	CHs	CF <sub>4</sub>	н	5ー (3ーカルホ・キシル) チエニル	
17	CH <sub>3</sub>	CF <sub>2</sub>	. н	5-(3-ジメチルアミノ) チエニル	•
18	CH <sub>3</sub>	CF <sub>2</sub>	н	3ーアミノフェニル	4
19	CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	H	3ージ・メチルアミノフェニル	21

[0059]

【表2】

第1-2表

化合物	R°°	R°°	R <sup>4°</sup>	R <sup>50</sup> .	製造例
20	СНь	F	. Н	フェニル	3
21	CH₃	F	. ·H	3ークロロフェニル	10
. 22	CH₃	F	CH <sub>3</sub>	フェニル	11
23	CH <sub>2</sub>	F	H	3ーニトロフェニル	12
24	CH <sub>3</sub>	F.	. Н	2ーキノリル	
25	CH₂	F	`H	1ーメチルー2ーペンソ゚イミタ゚ソ゚リル	•
26	CH <sub>3</sub>	F	H	1, 2, 3, 4ーテトラヒト ロキノリンー2ーイル	
27	СН	F.	Н	2ーフリル	
28	CH₃	F	Н	3-7I_N	
29	CH₃	F	H	2ーチエニル	•
30	CH₃	F	H	8ーキノリル	
31	СНРСНР	F	CH	2ーチェニル	
32	СНЪСНЬ	F	H	2ーピリジル	
<b>33</b> .	CH <sub>a</sub>	F	Н	3ーピリジル	
<b>34</b> ·	CH₃	F	CH₂CH₃	4ーピリジル	
35	CH₃	F	H	5 <del>-チ</del> アソ <sup>*</sup> リル	•
36	CH₃	F	н	5ー (3ーカルホ゜キシル) チェニル	
37	`CH₃ ,	F	"Н.	5ー (3ーシ゚ メチルアミノ) チエニル	
38	CH₃	F	H	3ーアミノフェニル	
39	CH₃	ͺ <b>F</b>	Н	3ーシ <sup>・</sup> メチルアミノフェニル	
. 40	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	F	H	3ーアミノフェニル	
41	CH₃	F	Н	3ーカルホ キシフェニル	•

[0060]

【表3】.

## 第1-3表

化合物	n R²°	R®	° R¹	° R°°	10	1 20	製造例
42	CH₂Ph	CF.	Н	2ーフルオロフェニル	<u> </u>	<del></del> -	
43	CH2CH2OMe `	CF <sub>3</sub>	Н	フェニル		_	13 15
· 44	フルフリル	CF.	. н	フェニル	_	_	16
45	. CH₂Ph	CF.	Н '	フェニル		_	18
46	, CH⁵	CF.	н	4ーピ フェニル	_	_	20
47	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OMe	CF:	Н	3ーシ・メチルアミノフェニル		_	20
48	CH₃	CF,	н	2-キノリル	СН₂	СН₂	
49	СН	CF:	н	2ーフリル	CH	-	•
50	CH <sub>3</sub>	CF:	н	3 <del>-f</del> 1=jl	CH	_	
51	CH <sub>3</sub>	CF₃	н	2ーチェニル	CH.		
. 52	CH₂CH₃	CF₃	н	3 <del>-7</del> IIJ	CH2	_	
53	CH₂	. CF₃	CH₂CH₂	2-FIIN	CH₂	· _	
54	CH₂CH₃	CF₃	СН	2ーチエニル	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	CH₂	
55	GH₂Ph	CF₃	СН	2-fil	CH2CH2	-	
56	CH₂CH₂OMe	CF <sub>3</sub>	СН	3-fil	CH <sub>2</sub>	CH₂CH₂	
57	CH₌Ph	CF <sub>3</sub>	Н	2ーヒ リシ ル	_	_	-
58	СН₂СН₂РҺ	CF <sub>3</sub>	H	3ーピリジル	CH₂	CH₂	
59	フルフリル	CF <sub>s</sub>	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	4ーピリジル	· _	_	
60	CH₂Ph `	CF <sub>3</sub>	. Н	5ーチアゾ リル	_	´	
61	CH₃	CF <sub>s</sub>	Н	5ーヒ・リミシ・ル	CH₂	CH₂CH₂	
62·	CH <sub>3</sub> `	CF <sub>3</sub>	Н	5-(3-7ミノ)チエニル	_	CH₂	
63	CH₂Ph	CF <sub>a</sub>	н	5ー (3ーカルホ・キシル) チェニル	· <b>–</b>	_	
64	CH₃	CF <sub>3</sub>	H	5-(3-ジメチルアミノ)チエニル	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>		
65	CH₂CH₂Ph	F	н .	3ーアミノフェニル	-	· - ·	
66	<b>・</b> フルフリル	F	Н	3ージ メチルアミノフェニル	_		
67	3ーヒ゛リシ゛ルメチル	F	H.	3ーアミノフェニル	_ `	-	
68	CH₂CH₂OMe	F	н	3ージ メチルアミノフェニル	- *	<u> </u>	
69	CH₂CH₂OMe	.CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	3ーチェニル	_	_	
70	CH₃	CF <sub>3</sub>	H	5 <del>-1</del> アソ゜リル	-		
71	CH <sub>3</sub>	CF₃	H	5ーピ リミシ ル	-	- '	
72	CH₂CH₂OMe	F	CH₃	3—filh		-	
73	CH₃	F	. н	5ーヒ゛リミシ゛ル	-	_	• •
74	CH <sub>3</sub>	F	Н .	5-(3-7\!) fiin	_	_	

[0063]

【表4】

【0061】次に、一般式(1)で表されるプリン誘導体の代表化合物例を第2表に示す。なお、一般式(1)

と一般式(2)の双方に包含されるブリン誘導体につい 40

ては、第1表にのみ例示した。

[0062]

【化10】

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^2 \\
N & N & N \\
R^3 & N & N \\
R^4 & R^5
\end{array}$$
(1)

化合物	R'	R²	R³	R⁴	R³	L'	Γ²	製造例
75	СН	H	CF <sub>3</sub>	Н	・1ーナフチル	_		14
76	СН₃	H	CF <sub>3</sub>	Н	2ーナフチル	-	-	17.
77	CH <sub>2</sub>	, <b>H</b>	Н	Н	フェニル	. <b>–</b>	<b>-</b> .	
78	СН	Н	Н	н	フェニル	CH₂		
. 79	CH <sub>2</sub>	H	Н	Н	フェニル	CH₂	CH₂	
80	CH₃	- CH₃	Н	- Н	フェニル	-	-	
81	СН₂СН₃	CH₃	Н	Н	フェニル	-	_	
82	СН₃	Н	Н	H	2-FIIN	<del>-</del> .	<b>-</b> ·	
83	· CH <sub>3</sub>	. Н	- H.	Н	3-fi_h	CH₂	. CH₂	
84	CH₃	Н	CF <sub>3</sub>	H	フェニル	CH₂	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	•
85	CH <sub>2</sub> Ph	CH₃	CF <sub>a</sub>	СН	フェニル	_	_	
86	· CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	.CF3	H	フェニル	CHLCHL	-	•
87	CHCH	CH₃	CF <sub>3</sub>	СН	フェニル	-	-	
88	CH₃	` н	Br	Н	フェニル	<b>-</b> ·	-	
89	CH <sub>3</sub>	Н	Br	H 1	フェニル	CH₂	-	. `
90	CH₂	· H	Br	Н	フェニル	CH₂	CH₂	
91	CH₂	CH₂	Br	Н	フェニル	-	-	
92	СН₂СН₃	CH₃	CI	H	フェニル	-	· — ·	
93	CH₃	Н	CI	Н	2 <del>-f</del> i=1		-	
94	CH₃	H	CI	H	3—fi=J	CH₂	CH₂	
95	CH₂Ph	. <b>H</b>	CI	Н	フェニル	-	-	
96 ·	CH₃	H	NO <sub>2</sub>	Н	フェニル	-		
97	CH₃	Н	NO <sub>2</sub>	Ĥ	フェニル	CH₂	-	
98	CH₃	Н	NO <sub>2</sub>	H	フェニル・	CH₂	CH₂	
99 ·	CH₃	CH₃	NO <sub>2</sub>	Н	フェニル	_	_	
100	CH <sub>3</sub>	Н	H	Н	3ーニトロフェニル	-	-	•
101	CH₃	Н	H	H	3ーアミノフェニル	_	-	•
102	´ÇH₃	Н	н	Н	3ージ メチルアミノフェニル	_	-	
103	CH₃	Н	Н	H	3ーカルホ。キシフェニル	_	-	•
104	CH₃	H	Н	H.	2ーフルオロフェニル			. ,

【0064】本発明の一般式(1)あるいは一般式

21

(2)で表されるプリン誘導体は、いずれも常法に従ってその薬理学的に許容される塩への変換を行うことができる。かかる塩としては、例えば、塩酸塩、炭酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等の無機塩との酸付加塩、又は酢酸塩、シュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩等の有機酸との酸付加塩が挙げられる。

【0065】本発明の肝疾患治療剤は、ヒトに対して一般的な経口投与剤あるいは非経口投与剤(注射剤)として利用できる。本発明の肝疾患治療剤の薬効成分である一般式(1)で表されるブリン誘導体の製剤化のためには、製剤の技術分野で通常の方法を利用することができ。剤型としては、錠剤、顆粒剤、散剤、カブセル剤、懸濁剤、注射剤、坐薬などの一般的な剤型が利用でき

る.

【0066】上記の肝疾患治療剤の製造に際しては、通常の賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、希釈剤などを用いることもできる。賦形剤の例としては、乳糖、D-マンニトール、結晶セルロース、ブドウ糖などが挙げられる。崩壊剤の例としては、デンプン及びカルボキシメチルセルロースカルシウム(CMC-Ca)などを挙げることができる。結合剤の例としては、ヒドロキシブロビルセルロース(HPC)およびボリビニルピロリドン(PVP)などを挙げることができる。滑沢剤の例としては、ステアリン酸マグネシウムおよびタルクなどを挙げることができる。

【0067】ヒトに対する投与量は、本発明の肝疾患治療剤の薬効成分である一般式(1)で表されるブリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の量として、注50 射剤の場合は、通常1日約0.5mg~100mgの範

囲の量が選ばれ、経口投与剤の場合は、通常1日約5mg~1000mgの範囲の量が選ばれる。

[0068] 本発明の前記一般式(1)で表されるプリン誘導体は、必要によりインターフェロンやグリチルリチンなどのような公知の肝疾患治療剤の薬効成分と併用する形で肝疾患治療剤とすることもできる。

### [0069]

 【実施例】 [ 薬理試験 1 ] コンカナバリンA (Con.

 A) により誘発されるマウス肝障害モデルにおける肝臓障害抑制作用の評価 [ Con. A: GPT阻害% (30 10 mg/kg、p. o. ) ]

【0070】(試験方法)2.5mg/mLのCon. Aの生理食塩水溶液を、BALB/Cマウス(日本チャールス・リバー(株)製の17~22g雌:日本生物材料センターから入手したもの)に12.5mg/kgの割合で尾静脈より投与し、24時間経過後に、腹部大静脈より採血し、採血した血液を遠心分離し、血漿を得た。血漿中のGPT(トランスアミナーゼ)量の測定は、オートセラALT(第一化学薬品(株)製)を用いた酵素法により自助分析装置(7060型、日立製作所(株)製)を用いて行った。被検化合物(30mg/kg)は、1%メチルセルロース(MC)水溶液に懸潤し、Con. A投与の1時間前に経口投与した。コントロールとしては、1%メチルセルロース水溶液を用いた。

【0071】 [薬理試験2] リポポリサッカライド-ガラクトサミン誘発マウス肝臓障害モデルにおける肝臓障\*

\* 害抑制作用の評価 [ L P S - G a l N : G P T阻害% (30 m g / k g 、 p . o . ) ]

【0072】(試験方法)5週令のBALB/C系雄性マウス(日本チャールス・リバー(株)製)を、一群6匹として用い、これらにDーガラクトサミン(700mg/kg)の水溶液を腹腔内投与し、次いでリポポリサッカライド(3μg/kg)の生理食塩水溶液を尾静脈より投与し、8時間経過後に、エーテル麻酔下で腹部大静脈より採血し、採血した血液を違心分離して、血漿を得た。血漿中のトランスアミナーゼ(GPT)の量の測定はオートセラALT(第一化学薬品(株)製)を用いた酵素法により、自動分析装置(7060型、日立製作所(株)製)にて行った。被検物質(30mg/kg)は、1%メチルセルロース(MC)水溶液に懸濁し、Dーガラクトサミンおよびリポポリサッカライド投与の1時間前に経口投与した。コントロールとしては、1%メチルセルロース水溶液を用いた。

[0073] (試験結果)後述する製造例の化合物の内のいくつかの化合物についての試験結果を下記の第3表に示す。なお、抑制率は、下記の式により算出した値である。

【0074】抑制率(%) = [(コントロール群のGP T値の平均値) - (被検化合物投与群のGPT値の平均 値)] / [コントロール群のGPT値の平均値] × 10

【0075】 【表5】

第3表

被検化合物	GPT阻害率%(30mg/	/kg.p.o.)
·.	Con. A	LPS-GalN
化合物2	- 80. 2	
化合物6	53.3	
化合物7	74.4	86.8
化合物10	47.7	;
化合物18	58.8	<b></b> ' ,
化合物19	49.0	
化合物20	74.6	
化合物21	57.9	
化合物22	60.0	<i></i> ; ⋅
化合物2.3	91.4	92.7
化合物46 `	58.0	·

【0076】第3表より、一般式(1)で表されるブリン誘導体が、コンカナバリンAにより誘発される肝臓障害およびリポポリサッカライドーガラクトサミンにより誘発される肝臓障害に対して、強力にGPTの逸脱抑制をすることが確認された。

【0077】[毒性試験]BALB/C系雌マウス(1

7~24g、日本チャールズリバー(株)製)に被検化合物を強制経口投与し、投与後7日までの死亡状況を観察した。被検化合物は、1%メチルセルロース(MC)水溶液に懸濁し、10mL/kgの容量で投与した。 【0078】毒性試験結果を第4表に示す。

[0079]

【表6】

第4表

被検化合物	投与量-死亡状况(死亡匹数/投与匹数)
化合物 2	1000mg/kg-(0/3)
化合物 7	$500 \mathrm{mg/kg} - (0/3)$
化合物18	500mg/kg-(0/1)
化合物 19	500mg/kg-(0/3)

【0080】従って、本発明の一般式(1)に包含され る第4表のプリン誘導体は、安全性が高いことが明らか となった。

【0081】尚、第3表および第4表中の被検化合物 」は、下記のブリン誘導体を意味する。これらの化合物の 製造例あるいは物性データは後述する。

化合物2:6-(メチルアミノ)-9-(3-チエニル メチル) -2- (トリフルオロメチル) プリン

化合物6:6-(メチルアミノ)-9-(フルフリル) -2-(トリフルオロメチル)プリン

化合物7:6-(メチルアミノ)-9-(2-チエニル

メチル) -2- (トリフルオロメチル) プリン

化合物10:6-(メチルアミノ)-9-[(3,5-

**: ジーtert-ブチル-4-ヒドロキシ) ベンジル]-**2-(トリフルオロメチル)プリン

化合物18:6-(メチルアミノ)-9-(3-アミノ

ベンジル) -2-(トリフルオロメチル) プリン

化合物19:6-(メチルアミノ)-9-(3-ジメチ ルアミノベンジル)-2-(トリフルオロメチル)ブリ

化合物20:9-ベンジル-6-(メチルアミノ)-2. **-フルオロプリン** 

化合物21:9-(3-クロロベンジル)-6-(メチ ルアミノ) -2-フルオロプリン

化合物22:2-フルオロ-6-(メチルアミノ)-9 - (α-メチルベンジル)プリン·

化合物23:2-フルオロ-6-(メチルアミノ)-9 - (3-ニトロベンジル) プリン

化合物46:6-(メチルアミノ)-9-(4-フェニ

ルベンジル)-2-(トリフルオロメチル)プリン 【0082】[製造例1]6-(メチルアミノ)-9-

(2-キノリルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン(化合物1)

1) 6-クロロー9-(2-キノリルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリンの製造

ギナー・ソラーラ (Giner-Sorala) らの方 法[J. Am. Chem. Soc. 80, p5744~...

5752(1958)]に従い合成した6-クロロ-2 - (トリフルオロメチル) プリン (500mg, 2.2)

5ミリモル)をDMF (10mL) に溶解させた後、炭 50 8.10 (1H, s)

酸カリウム (465mg, 3.37ミリモル) および2 - (クロロメチル) キノリン (598mg、3、37ミ リモル)を加え20時間室温にて撹拌した。反応終了を 確認した後、水および酢酸エチルを加え、酢酸エチル抽 出を行った。酢酸エチル層を分取した後、水洗し無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル = 1/1;体積比)にて精製することで微黄白色粉末で ある表題化合物390mgを得た。(収率49%)

[0083] H-NMR (CDC1, )  $\delta$ :

5.81(2H, s)

7. 49 (1H, d, J = 8Hz)

7. 57 (1H, t, J = 8Hz)

7. 74 (1H, t, J = 8Hz).

7. 83 (1H, d, J = 8Hz)

8. 00 (1H, d, J = 9Hz)

8. 20 (1H, d, J = 9Hz)

8. 64 (1H, s)

【0084】2)6-(メチルアミノ)-9-(2-キ ノリルメチル)-2-(トリフルオロメチル)プリンの 製冶

上記1)で得た6-クロロ-9-(2-キノリルメチ ル) -2- (トリフルオロメチル) プリン (380m g、1.08ミリモル)をエタノール4mLに溶解させ た後、室温にて40%モノメチルアミン水溶液(0.5 m1)を加えた。室温にて20時間攪拌した後、水(1 0mL)を加えた。析出した結晶を遮取した後、水で洗 浄し、さらに3時間減圧乾燥することで白色粉末である 標題化合物310mgを得た。(収率80%)

[0085] mp:  $206\sim208$  °C

¹ H-NMR (CDC1, ) δ;

3. 25 (3H, bs)

5. 69 (2H, s)

5.85 (1H.bs)

7. 42 (1H, d, J = 8Hz)

7. 56 (1H, t, J = 8Hz)

7. 74 (1H, t, J = 8Hz)

7. 80 (1H, d, J = 8Hz)

8. 04 (1H, d, J = 9Hz)

8. 14 (1H, d, J = 9Hz) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1640, 160 0, 1550, 1490, 1440, 1420, 138 0, 1280, 1220, 1200, 1130, 98 0, 940, 820, 760, 740, 640. 【0086】[製造例2]6-(メチルアミノ)-9-(3-チエニルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン(化合物2)

6-クロロ-2-(トリフルオロメチル)プリン(30 せた後、炭酸カリウム (280mg, 2.03ミリモ ル)、3 - (プロモメチル) チオフェン (713 mg,4. 05ミリモル)を加え20時間室温にて撹拌した。 原料の消失を確認した後、水および酢酸エチルを加え酢 酸エチル抽出を行った。酢酸エチル層を分取し水で洗浄 後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキ サン/酢酸エチル=2/1;体積比)にて精製すること で黄色油状物である6-クロロー9-(3-チェニルメ チル) -2-(トリフルオロメチル) プリン(180m 20 g)を粗体として得た。この粗体(180mg)をエタ ノール (4 m L) に溶解させた後、40%モノメチルア ミン水溶液(0.3mL)を加えた。室温にて20時間 撹拌した後、水(10mL)を加え析出した結晶を遮取 しさらに水で洗浄した。続いてこの粗結晶をエタノール (1mL) に溶解させた後、水(2mL)をゆっくり加 えた。析出した結晶を遮取した後、5時間減圧乾燥する ことで白色粉末である標題化合物80mgを得た。(2) 工程収率19%)

[0087]mp:162~166°C ¹ H-NMR (CDC1, ) δ;

3. 24 (3H, bs)

5. 39 (2H, s)

5.85(1H, bs)

7. 06 (1H, dd, J=1, 5Hz)

7. 29 (1H, dd, J = 1, 3Hz)

7. 33 (1H, dd, J=3, 5Hz)

7. 79 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3300, 1640, 150

0, 1220, 1190, 1120, 990, 940,

930, 800, 760, 740, 700, 640.

【0088】 [製造例3] 9-ベンジルー2-フルオロ

-6-(メチルアミノ)-プリン(化合物20)

1) 9-ベンジル-6-クロロ-2-フルオロプリン 2-アミノ-6-クロロプリン(2.00g, 11.8 ミリモル)をDMF(30mL)に溶解させた後、炭酸 カリウム(2.44g,17.7ミリモル)およびベン ジルプロミド (2. 10mL, 17. 7ミリモル) を加 え40時間室温にて撹拌した。反応溶液に水(100m 50 <sup>1</sup> H-NMR (CDC1, )δ;

L)を加えさらに一時間撹拌した後、析出した結晶を遮 取し、水で洗浄し一晩風乾した。この粗結晶(2.30 g)を48%テトラフルオロホウ酸水溶液 (30mL) に懸濁させ、外温を-20℃とした後、0.3Mの亜硝 酸ナトリウム水溶液(50mL)を40分間で滴下し た。同条件にてさらに20分間撹拌した後、一旦、室温 にもどし30分間撹拌した。再び-20℃に戻し10N 水酸化ナトリウム水溶液をゆっくり加え中和した後、反 応溶液に、水および酢酸エチルを加え酢酸エチル抽出を 0mg, 1.35ミリモル)をDMF10mLに溶解さ 10 行った。酢酸エチル層を分取し水で洗浄後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2 /1;体積比)にて精製することで無色油状物である標 題化合物680mgを得た。(二工程収率27%)

28

 $\{0089\}$ 

¹ H-NMR (CDC1, ) δ;

5. 39 (2H, s)

7.  $30 \sim 7$ . 40 (5 H, m)

8.06 (1H, s)

【0090】2)6-(メチルアミノ)-9-ベンジル -2-フルオロプリン

上記1)で得た9-ベンジル-6-クロロ-2-フルオ ロブリン (640mg, 2.43ミリモル) をエタノー ル3mLに溶解させた後、40%モノメチルアミン水溶 液(0.64mL)を加えた。室温にて1時間撹拌した 後、水および酢酸エチルを加え有機層を分取した。有機 層を2N塩酸水溶液で水層が中和するまで洗浄した後、 有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒 を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ

ィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1;体積比)にて精 製することにより白色粉末である標題化合物210mg を得た。(収率30%)

[0091]mp:140~141°C

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ :

3. 18 (3H, bs)

5. 28 (2H, s)

5. 92 (1H, bs)

7.  $20 \sim 7$ . 40 (5 H, m)

7. 64 (1H, s)

0, 1440, 1350, 1340, 1290, 125 40 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1660, 158

0, 1540, 1500, 1450, 1390, 136

0, 1340, 1240, 1160, 1000, 78

0, 720, 690, 640, 600.

【0092】 [製造例4] 6- (メチルアミノ) -9-(3-アミノベンジル)-2-(トリフルオロメチル)

ブリン(化合物18)

1) 6-クロロ-9-(3-ニトロベンジル)-2-(トリフルオロメチル) プリン

製造例3の1)と同様な方法により上記化合物を得た。

```
5. 62 (2H, s)
7. 61 (1H, t, J = 8Hz)
7. 71 (1H, d, J = 8Hz)
8. 24 \sim 8. 27 (2H, m)
8. 31 (1H, s) `
-【0093】2)6-(メチルアミノ)-9-(3-ニ
トロベンジル)-2-(トリフルオロメチル)プリン
製造例3の2)と同様な方法により上記化合物を得た。
mp:163~169°C
^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
3. 24 (3H, bs)
5. 50 (2H, s)
5. 93 (1H, bs)
7. 55 (1H, t, J = 8Hz)
7. 6.8 (1 H, d, J = 8 Hz)
7. 85 (1H, s)
8. 20 \sim 8. 21 (2H, m)
【0094】3)6-(メチルアミノ)-9-(3-ア
ミノベンジル) -2- (トリフルオロメチル) プリン
6- (メチルアミノ) -9- (3-ニトロベンジル) - 20 0, 1480, 1440, 1400, 1370, 134
66ミリモル)をジオキサン(54mL)に懸濁し、1
0%Pd/C(440mg)を加えて水素気流下、室温
で14時間撹拌した。セライトろ過により触媒をろ別
し、溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムクロ
マトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、酢酸エチルー
ヘキサンから再結晶して白色結晶の標題化合物(1.6
0g)を得た。(収率65%) ・・
[0095] mp: 180. 5\sim182. 5°C
¹ H-NMR (CDC1, ) δ;
3. 24 (3H, bs)
3. 70 (2H, bs)
5. 28 (2H, s)
5. 91 (1H, bs)
6. 59 (1H, bs)
6. 63 (1H, dd, J = 2, 8Hz)
6. 69 (1H, bd, J = 8Hz)
7. 13 (1H, t, J = 8Hz)
7. 78 (1H, s)
IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3457, 1655, 162
6, 1577, 1551, 1491, 1466, 143
7, 1400, 1379, 1350, 1286, 124
4. 1225, 1198, 1124, 987, 935,
```

800, 785, 766, 713, 692, 646. 【0096】[製造例5]6-(メチルアミノ)-9-(1-メチル-2-ベンゾイミダゾリルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン(化合物4) 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。 1) 6-クロロ-9-(1-メチル-2-ベンゾイミダ ゾリルメチル) -2-(トリフルオロメチル) ブリン 50 6.55(1H, d, J=2Hz)

'H-NMR (CDCI, )δ: 3. 98 (3H, s) 5.80 (2H, s) 7. 30~7. 40 (3H, m) 7. 75 (1H, dd, J = 2, 9Hz) 8. 63 (1H, s) 【0097】2)6-(メチルアミノ)-9-(1-メ チルー2ーベンゾイミダゾリルメチル) -2-(トリフ ルオロメチル) プリン 10 mp:210~220°C ¹ H-NMR (CDC1, )δ; 3. 22 (3H; br) 3. 94 (3H, s) 5. 68 (2H, s) 5. 93 (1H, br) 7.  $30 \sim 7$ . 40 (3H, m)7. 75(1H, dd, J=2, 9Hz)8. 12 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1690, 154 0, 1290, 1230, 1180, 1120, 93 0, 740, 630. 【0098】[製造例6]6-(メチルアミノ)-9-[(1, 2, 3, 4-r)+r]+rル) メチル] -2- (トリフルオロメチル) ブリン(化 合物5) 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ ; 1. 60~1. 80 (1H, m) 30 1. 90~2. 10 (1H.m) 3.  $80 \sim 3$ . 90 (1H, m) 3. 24 (3H, bs) 4. 24 (1H, dd, J = 7, 14Hz) 4. 40 (1H, dd, J=4, 14Hz) 4. 44 (1H, br) 5. 92 (1H, br) 6. 47 (1H, d, J = 8 H z) 6. 63 (1H, t, J = 8Hz) 6.  $70 \sim 7$ . 10 (2H, m) 40 7.84 (1H, s) 【0099】 [製造例7] 9-(フルフリル) -6-(メチルアミノ) -2- (トリフルオロメチル) プリン (化合物6) 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。 1)6-クロロ-9-(フルフリル)-2-(トリフル オロメチル) プリン  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 5. 50 (2H, s) 6. 40 (1H, t, J = 2Hz)

```
7. 43 (1H, d, J = 2Hz)
8. 31 (1H, s)
【0100】2)9-(フルフリル)-6-(メチルア
ミノ)-2-(トリフルオロメチル)ブリン
mp:158~162°C
! H-NMR (CDC1, ) δ;
3. 23 (3H, brs)
5. 37 (2H, s)
```

5. 85 (1H, br) 6. 37 (1H, t, J = 2Hz)

6. 46 (1H, d, J = 2Hz) . 7. 41 (1H, d, J = 2Hz)

7.86 (1H, s)

【0101】 [製造例8] 6- (メチルアミノ) -9-(2-チエニルメチル)-2-(トリフルオロメチル)

ブリン(化合物7) 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。

1)6-クロロ-9-(2-チエニルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン

' H-NMR (CDC1, )δ;

5.69 (2H, s)

7. 03 (1H, dd, J = 4, 5Hz)

7. 22 (1H, bd)

7. 35 (1H, dd, J = 1, 5Hz)

8. 28 (1H, s)

【0102】2)6-(メチルアミノ)-9-(2-チ エニルメチル) -2-(トリフルオロメチル) プリン

mp:154~156℃

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ :

3. 23 (3H, bs)

5. 55 (2H, s)

5. 87 (1H, bs)

6. 99 (1H, dd, J=4, 5Hz)

7. 15 (1H, dd, J = 1, 4Hz)

7. 30 (1H, dd, J = 1, 5Hz)

7. 83 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3294, 1649, 158

1. 1549, 1491, 1443, 1400, 137

1, 1354, 1325, 1286, 1221, 119

8, 1130, 1039, 984, 928, 854, 8 40  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ ; 00, 708.

【0103】 [製造例9] 6- (メチルアミノ) -9-(8-キノリルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン(化合物8)

製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。

1) 6-クロロ-9-(8-キノリルメチル)-2-(トリフルオロメチル) プリン

 $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ ;

6. 13 (2H, s)

7. 48 (1H, dd, J = 4, 8Hz)

7. 55 (1H, t, J = 8Hz)

7. 84 (1H, dd, J = 1, 8Hz)

7. 98 (1H, d, J = 7Hz)

8. 19 ( $1H_{\nu}$  dd, J=1, 8Hz)

8.80 (1H, s)

8. 99 (1H, dd, J = 1, 4Hz)

【0104】2)6ー(メチルアミノ)-9-(8-キ ノリルメチル) -2- (トリフルオロメチル) プリン

mp:194~197°C'

10  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ :

3. 21 (3H, bs)

5.82 (1H, bs)

6.06(2H, s)

. 7. 46 (1H, dd, J=4, 8Hz)

7. 51 (1H, dd, J = 7, 8Hz)

7. 80 (1H, dd, J = 1, 8Hz)

7. 85 (1H, d, J = 7Hz)

8. 17 (1H, dd, J = 2, 8Hz)

8. 24 (1H, s)

20 8. 99 (1H, dd, J = 1, 4Hz)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3282, 1630, 150

0, 1441, 1402, 1373, 1335, 128

8, 1221, 1203, 1165, 1144, 109

9, 1076, 985, 931, 876, 823, 78

9, 768, 710, 648, 575, 532.

【0105】[製造例10]6-(メチルアミノ)-9 - (3-クロロベンジル)-2-フルオロプリン(化合 物21)

製造例3と同様な方法により標題化合物を得た。

30 1)6-クロロ-9-(3-クロロベンジル)-2-フ : ルオロブリン

¹ H-NMR (CDC1, ) δ;

5. 36 (2H, s)

7. 20 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)

7.  $30 \sim 7$ . 40 (3H, m)

8. 07 (1H, s)

【0106】2)6-(メチルアミノ)-9-(3-ク ロロベンジル)-2-フルオロプリン

mp:156°C

3. 18 (3H, bs)

5. 30 (2H, s)

5. 94 (1H, bs)

7. 16 (1H, d, J = 6Hz)

7.  $20 \sim 7$ . 40 (3H, m)

7. 65 (1H, s)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3350, 1650, 160

0, 1580, 1550, 1500, 1470, 138

0, 1360, 1340, 1280, 1240, 116

50 0, 1100, 1000, 980, 960, 870, 8

```
30, 780, 760, 450, 730, 690, 64
  【0107】[製造例11]6-(メチルアミノ)-9
 - (α-メチルベンジル)-2-フルオロプリン(化合
 製造例3と同様な方法により標題化合物を得た。
 1)6-クロロ-9-(α-メチルベンジル)-2-ア
 ミノブリン
 ¹ H-NMR (CDC1, )·δ;
 1. 95 (3H, d, J = 7Hz)
 5. 10 (2H, bs)
 5. 77 (1H, q, J = 7Hz)
 7. 29 \sim 7. 39 (5H, m)
 7. 76 (1H, s)
 【0108】2)6-クロロ-9-(α-メチルベンジ
 ル) -2-フルオロブリン
 ' H-NMR (CDC1, ) δ:
 2. 02 (3H, d, J = 7Hz)
5. 89 (1H, q, J = 7Hz)
 7. 34 \sim 7. 43 (5H, m)
 8. 06 (1H, s)
 チルベンジル) -2-フルオロプリン
 mp:112~116°C
 ¹ H-NMR (CDC1, ) δ;
 1. 95 (3H, d, J = 7Hz)
 3. 16 (3H, bs)
 5. 81 (1H, q, J = 7Hz)
6.00(1H, bs)
 7. 30 \sim 7. 39 (5 H, m)
7. 65 (1H, s)
 【0110】[製造例12]2-フルオロ-6-(メチ
ルアミノ) -9-(3-ニトロベンジル) プリン (化合
製造例3と同様な方法により標題化合物を得た。
1) 6-クロロ-9-(3-ニトロベンジル) -2-フ
ルオロプリン
^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
5. 51 (2H; s)
7. 61 (1H, t, J = 8 Hz)
7. 66 (1H, dd, J = 1, 8 Hz)
8. 14 (1H, s)
-8.20\sim8.30(2H, m)
【0111】2)2-フルオロ-6-(メチルアミノ)
-9-(3-ニトロベンジル) プリシ
mp:216~218°C
^{1} H-NMR (CDC13) \delta:
3. 19 (3H, bs)
5. 40 (2H, s)
6.01(1H, bs)
                               50 7, 1491, 1443, 1396, 1375, 134
```

```
7. 56 (1H, t, J = 8Hz)
    7. 64 (1H, dd, J = 1, 8Hz)
    7. 71 (1H, s)
    8. 14 (1H, d, J = 2Hz)
    8. 19 (1H, dd, J = 2, 8Hz)
    IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3350, 1650, 160
    0, 1580, 1550, 1500, 1470, 138
    0, 1360, 1340, 1280, 1240, 116
    0, 1100, 1000, 980, 960, 8.70, 8
 10 30, 780, 760, 450, 730, 690, 64
    【0112】 [製造例13] 9-(2-フルオロベンジ
    ル) -6-(ベンジルアミノ) -2-(トリフルオロメ
    チル) プリン(化合物42)
   製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
    mp:157~160°C
   ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta;
    4.86 (2H, bs)
    5. 4.3 (2H, s)
20 6. 20 (1H, bs)
   7. 00 \sim 7. 20 (2H, m)
  7. 30~7. 50 (7H, m)
   7.86 (1H, s)
   IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 158
   0, 1480, 1450, 1370, 1350, 128
   0, 1220, 1200, 1150, 1100, 107
   0, 940, 760, 740.
    【0113】[製造例14]6-(メチルアミノ)-9
   - (1-ナフチルメチル)-2-(トリフルオロメチ
30 ル) ブリン(化合物75)
   製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
   1)6-クロロ-9-(1-ナフチルメチル)-2-
   (トリフルオロメチル)プリン
  ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta;
  5. 94 (2H, s)
   7. 49 \sim 7: 60 (4H, m)
   7. 92~7. 98 (3H, m)
  ·8. 05 (1H<sub>2</sub> s)
   【0114】2)6-(メチルアミノ)-9-(1-ナ
40 フチルメチル) -2- (トリフルオロメチル) プリン
   mp:187~190°C.
   ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
   3. 23 (3H, bs)
   5. 83 (2H, s)
   5. 88 (1H, bs)
   7. 44 \sim 7. 60 (4H, m)
   7. 61 (1H, s)
   7. 89 \sim 8. 02 (3H, m)
  IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3298, 1655, 154
```

```
6, 1288, 1227, 1200, 1119, 98
 0, 945, 924, 798, 779, 739, 70
 8, 648, 633, 496.
 【0115】[製造例15]9-ベンジル-6-(2-
 メトキシエチルアミノ)-2-(トリフルオロメチル)
 プリン(化合物43)
 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
 mp:147~148°C ·····
 ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
 3. 39 (3H, s)
 3. 63 (2H, t, J = 5Hz)
 3. 89 (2H, bs)
 5. 38 (2H, s)
 6. 24 (1H, br)
 7. 30~7. 40 (5H, m)
 7. 79 (1H, s)
 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3500, 1620, 158
 0, 1540, 1480, 1450, 1440, 141
 0, 1380, 1350, 1280, 1240, 122
 0, 1180, 1150, 1120, 1100, 100
                                  20 合物45)
 0, 960, 940, 800, 740, 720, 70
 0, 640, 540.
 【0116】[製造例16]6-(フルフリルアミノ)
 -9-ベンジル-2-(トリフルオロメチル)プリン
 (化合物44)
 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
 mp:122\sim123^{\circ}C
 ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta;
 4. 87 (2H, bs)
 5. 39 (2H, s)
 6. 21 (1H, bs)
 6. 30\sim6. 40(2H, m)
 7..30~7.40 (6H, m)
 7. 79 (1H, s)
                                     (化合物9)
 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1620, 157
 0, 1480, 1440, 1410, 1390, 138
 0, 1340, 1280, 1240, 1220, 119
 0, 1150, 1080, 1000, 930, 820,
 800, 760, 730, 700, 640, 600, 5
 40.
                                  40 5.38 (2H, s)
 【0117】[製造例17]6-(メチルアミノ)-9
 - (2-ナフチルメチル)-2-(トリフルオロメチ
ル) プリン(化合物76)
製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
· 1) 6-クロロ-9-(2-ナフチルメチル) -2-
 (トリフルオロメチル) プリン
^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta;
 5. 55 (2H, s)
 7. 41 (1H, dd, J = 2, 8Hz)
                                     - (4-フェニルベンジル)-2-(トリフルオロメチ
```

7.  $52 \sim 7$ . 56 (2H, m)

7.  $82 \sim 7$ . 89 (4 H, m)8. 25 (1H, s) フチルメチル)-2-(トリフルオロメチル)プリン mp:173~175℃  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 3. 25 (3H, bs) 5. 55 (2H, s) 5.88(1H, bs) 10 7. 40 (1H, dd, J = 2, 8Hz) 7. 48~7: 53 (2H, m) 7. 78~7. 85 (5H, m) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3290, 1655, 154 7, 1491, 1443, 1377, 1340, 128 8, 1236, 1223, 1196, 1122, 98 2, 931, 800, 777, 762, 742, 63 【0119】 [製造例18] 6-(ベンジルアミノ) -9-ベンジル-2-(トリフルオロメチル)プリン(化 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 4.87 (2H, bs) 5.39 (2H, s) 6. 21 (1H, bs) 7.  $20 \sim 7$ . 40 (10 H, m)7. 76 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 158 0, 1480, 1450, 1370, 1350, 128 30 0, 1220, 1200, 1150, 1100, 107 0, 940, 760, 740. 【0120】[製造例19]6-(イソブチルアミノ) -9-ベンジル-2-(トリフルオロメチル)プリン 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 01 (3H, d, J = 6Hz) 1. 90~2. 10 (1H, m) 4.87 (2H, bs) 5. 93 (1H, bs) 7.  $30 \sim 7$ . 40 (5H, m)7. 70 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1610, 158 0, 1480, 1450, 1370, 1350, 128 0, 1220, 1200, 1150, 1100, 107 0, 940, 760, 740. 【0121】 [製造例20] 6- (メチルアミノ) -9

50 ル) プリン(化合物46)

```
製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
 1) 6-クロロ-9-(4-フェニルベンジル) -2-
 (トリフルオロメチル) プリン
 ^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
 5. 54 (2H, s)
 7. 35~7. 63 (9H. m)
 8. 26 (1H, s)
 【0122】2)6-(メチルアミノ)-9-(4-フ
 ェニルベンジル) -2-(トリフルオロメチル) プリン
 mp:187~189°C
 ¹ H-NMR (CDC1, )δ;
 3. 24 (3H, bs)
 5. 43 (2H, s)
 5.87 (1H, bs)
 7. 34~7. 59 (9H, m)
 7. 82 (1H, s)
 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3304, 1635, 148
 9, 1439, 1377, 1340, 1282, 122
5, 1194, 1122, 985, 928, 800, 7
52, 725, 696, 644.
 【0123】 [製造例21] 6- (メチルアミノ) - 9
 - [(3-ジメチルアミノ)ベンジル]-2-(トリフ
ルオロメチル)プリン(化合物19)
製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。
1)6-クロロ-9-[(3-ジメチルアミノ)ベンジ
ル] -2-(トリフルオロメチル)プリン
¹ H-NMR (CDC1, ) δ;
2.94 (6H, s)
5. 41 (2H, s)
6: 64 (1H, bd, J = 8Hz)
6. 70 (1H, dd, J=2, 8Hz)
6. 75 (1H, t, J = 2Hz)
7. 23 (1H, t, J = 8Hz)
8. 22 (1H, s)
【0124】2)6-(メチルアミノ)-9-[(3-
ジメチルアミノ) ベンジル] -2-(トリフルオロメチ
ル) プリン
mp: 161~165°C
^{1} H-NMR (CDC1, ) \delta:
2. 92 (6H; s)
3. 24 (3H, bs)
5. 31 (2H; s)
```

\*6.63(1H, bd, J=8Hz)6. 67 (1H, dd, J=2, 8Hz) 6.77 (1H, bs) 7. 20 (1H, t, J = 8Hz) 7. 79 (1H, s) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3292, 1647, 160 8, 1500, 1439, 1356, 1282, 122 3, 1194, 1126, 1003, 930, 860, 800, 754, 735, 712, 650. 10 【0125】 [製造例22] 6-(メチルアミノ) -9 -[(3, 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキ シ) ベンジル] -2-(トリフルオロメチル) ブリン (化合物10) 製造例1と同様な方法により標題化合物を得た。 1) 6-000-9-[(3, 5-5-tert-77) . ルー4ーヒドロキシ) ベンジル] -2-(トリフルオロ メチル) プリン  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ : 1. 41 (18H, s) 20 5.38 (2H, s) 7. 27 (2H, s) 8. 25 (1H, s) 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ) ベンジ ル] -2- (トリフルオロメチル) プリン  $^{1}$  H-NMR (CDC1, )  $\delta$ ; 1. 41 (18H, s) 3.23 (3H, bs) 5. 26 (2H, s) 30 5. 29 (1H, s) 6.00 (1H, bs) 7. 26 (2H, s) 7.80 (1H, s) [0127] リンAにより誘発されるマウス肝臓障害モデルにおい て、優れたトランスアミナーゼ活性上昇抑制作用を示

【発明の効果】本発明の一般式(1)で表されるプリン 誘導体が、有用な肝疾患モデルとされているコンカナバ し、また、D-ガラクトサミン誘発肝障害モデルにおい 40 ても有意な抑制作用を示した。従って、本発明のブリン 誘導体またはその薬理学的に許容される塩は、例えばC 型肝炎、アルコール性肝炎、肝硬変などの肝臓疾患の治 療剤として特に有用である。

### フロントページの続き

5.84 (1H, bs)

# (72)発明者 遠藤 剛

埼玉県三郷市彦川戸1-22 日本ケミファ 株式会社三郷研成寮

(72)発明者 小林 正

東京都国分寺市東恋ケ窪2-33-14-311